

国浩律师（成都）事务所

关于

四川沃文特生物工程股份有限公司

首次公开发行股票并在创业板上市

之

补充法律意见书（一）



國浩律師（成都）事務所
GRANDALL LAW FIRM (CHENGDU)

成都市高新区天府二街 269 号无国界 26 号楼 9 层 邮编：610000

Floor 9, Building 26, Boundary-Free Land Center, 269 Tianfu 2 Street, Hi-Tech Zone, Chengdu, China

电话/Tel: +86 28 86119970 传真/Fax: +86 28 86119827

网址/Website: <http://www.grandall.com.cn>

二〇二一年十一月

目 录

第一节 正文	5
第一部分 关于《审核问询函》的回复	5
一、《审核问询函》之问题 1.关于信息披露	5
二、《审核问询函》之问题 2.关于一致行动人	20
三、《审核问询函》之问题 3.关于股东和股权变动	23
四、《审核问询函》之问题 4.关于对赌协议	25
五、《审核问询函》之问题 5.关于代理业务	34
六、《审核问询函》之问题 6.关于区域集中性	51
七、《审核问询函》之问题 8.关于任职与竞业禁止	55
八、《审核问询函》之问题 9.关于生产经营场所	58
九、《审核问询函》之问题 10.关于未决诉讼	68
十、《审核问询函》之问题 11.关于抽检	77
十一、《审核问询函》之问题 12.关于环保	87
十二、《审核问询函》之问题 13.关于行业分类	93
十三、《审核问询函》之问题 20.关于销售费用	98
十四、《审核问询函》之问题 26.关于财务内控规范性	102
第二部分 关于本次发行上市有关事项的更新	106
一、本次发行上市的批准和授权	106
二、发行人本次发行上市的主体资格	106
三、发行人本次发行上市的实质条件	107
四、发行人的设立	107
五、发行人的独立性	108
六、发起人和股东	108
七、发行人的股本及演变	112
八、发行人的业务	112
九、关联交易及同业竞争	118
十、发行人的主要财产	119
十一、发行人的重大债权债务	126
十二、发行人重大资产变化及收购兼并	128
十三、发行人公司章程的制定与修改	128
十四、发行人股东大会、董事会、监事会议事规则及规范运作	128

十五、发行人董事、监事和高级管理人员及其变化.....	128
十六、发行人的税务.....	129
十七、发行人的环境保护和产品质量、技术等标准.....	130
十八、发行人募集资金的运用.....	130
十九、发行人业务发展目标.....	130
二十、诉讼、仲裁或行政处罚.....	131
二十一、发行人招股说明书法律风险的评价.....	133
二十二、本次发行上市涉及的相关承诺及约束措施.....	133
二十三、律师认为需要说明的其他问题.....	133
二十四、结论意见.....	139
第二节 签署页	140

国浩律师（成都）事务所
关于四川沃文特生物工程股份有限公司
首次公开发行股票并在创业板上市之
补充法律意见书（一）

致：四川沃文特生物工程股份有限公司

国浩律师（成都）事务所依据与四川沃文特生物工程股份有限公司签订的《委托合同》，担任四川沃文特生物工程股份有限公司本次首次公开发行股票并在创业板上市的专项法律顾问。

本所律师已于 2021 年 6 月 22 日出具了《国浩律师（成都）事务所关于四川沃文特生物工程股份有限公司首次公开发行股票并在创业板上市之法律意见书》（以下简称“《法律意见书》”）以及《国浩律师（成都）事务所关于四川沃文特生物工程股份有限公司首次公开发行股票并在创业板上市之律师工作报告》（以下简称“《律师工作报告》”）。

鉴于深圳证券交易所于 2021 年 7 月 27 日下发了“审核函〔2021〕010954 号”《关于四川沃文特生物工程股份有限公司首次公开发行股票并在创业板上市申请文件的审核问询函》（以下简称“《审核问询函》”），要求本所律师对相关事项发表补充法律意见。与此同时，发行人本次发行上市的报告期调整为 2018 年度、2019 年度、2020 年度、2021 年 1-6 月，天健会计师事务所（特殊普通合伙）对发行人报告期的财务情况进行了审计并出具了“天健审〔2021〕11-239 号”《审计报告》及“天健审〔2021〕11-240 号”《关于四川沃文特生物工程股份有限公司内部控制的鉴证报告》等相关文件，且发行人自《法律意见书》和《律师工作报告》出具之日至本补充法律意见书出具之日（以下简称“补充事项期间”）的有关情况已发生变化。基于上述，本所律师在对发行人与本次发行上市相关情况进行进一步查验的基础上，出具本补充法律意见书，对本所律师已经出具的《法律意见书》和《律师工作报告》的有关内容进行修改、补充或作进一步的说明。

本所律师同意将本补充法律意见书作为发行人本次发行上市所必备的法定文件随其他材料一起上报，并依法对本补充法律意见书承担相应责任；本补充法律意见书仅供发行人本次发行上市之目的使用，不得用作任何其他用途。

本补充法律意见书是对《法律意见书》《律师工作报告》的补充，并构成《法律意见书》《律师工作报告》不可分割的组成部分。在本补充法律意见书中未发表意见的事项，以《法律意见书》《律师工作报告》为准；本补充法律意见书中所发表的意见与《法律意见书》《律师工作报告》有差异的，或者《法律意见书》《律师工作报告》未披露或未发表意见的，则以本补充法律意见书为准。

本所在《法律意见书》《律师工作报告》中所列声明事项，发表法律意见的前提、假设和有关用语释义同样适用于本补充法律意见书。

如无特别说明，本补充法律意见书中简称和用语含义与《法律意见书》《律师工作报告》中简称和用语的含义相同。本补充法律意见书部分合计数据出现尾差系因四舍五入导致。

本所律师按照律师行业公认的业务标准、道德规范和勤勉尽责精神，对相关事项进行了核查和验证，出具本补充法律意见书。

第一节 正文

第一部分 关于《审核问询函》的回复

一、《审核问询函》之问题 1.关于信息披露

申报文件显示，发行人未在《招股说明书》中披露代理产品的采购情况及采购价格，销售的代理产品内容、销量、单价等。《发行保荐工作报告》中称“设备投放和销售系行业内普遍存在的商业模式，发行人的投放设备不属于捆绑销售”，而发行人未在《招股说明书》中披露该等经营模式。

请发行人按照中国证监会《公开发行证券的公司信息披露内容与格式准则第 28 号——创业板公司招股说明书（2020 年修订）》（以下简称《格式准则第 28 号》）第四十九条、第五十二条、第七十六条的要求：

（1）披露发行人是否采用向医院免费投放检测设备以带动试剂销售等行业特殊经营模式，如是，详细披露具体情况及会计处理、采用该种模式的原因、影响该种模式的关键因素、经营模式和影响因素在报告期内的变化情况及未来变化趋势。

（2）披露报告期各期发行人代理品牌的主要产品、采购情况，相关价格变动趋势。

（3）披露报告期内发行人代理产品的销售数量、价格与结构变化对营业收入的增减变化的具体影响。

（4）自查是否存在其他未按照《格式准则第 28 号》要求披露的内容，如是，请说明具体情况并补充披露。

（5）说明发行人信息披露是否符合本所《创业板股票发行上市审核规则》第二十八条规定的要求。

请保荐人、发行人律师、申报会计师发表明确意见，并核对申报文件，切实提高执业质量，并说明履行义务是否勤勉尽责，以及对上述情况所执行的内核和质量控制程序情况申报文件。

核查程序：

针对上述事项，本所律师执行了以下核查程序：

1. 就发行人设备投放、代理产品的相关情况访谈了公司总经理、销售总监、财务总监；
2. 查阅了公司关于设备投放的相关管理制度、盘点记录、固定资产台账以及所有权确认书等资料；
3. 查阅了同行业公司招股说明书、年报等公开披露资料；
4. 实地走访终端医疗机构，抽取了公司的部分投放仪器进行现场查验；
5. 查阅了公司采购明细表及相关合同；
6. 查阅了公司销售明细表及相关合同；
7. 实地走访了公司的主要代理品牌供应商。

回复内容：

（一）披露发行人是否采用向医院免费投放检测设备以带动试剂销售等行业特殊经营模式，如是，详细披露具体情况及会计处理、采用该种模式的原因、影响该种模式的关键因素、经营模式和影响因素在报告期内的变化情况及未来变化趋势。

1. 披露发行人是否采用向医院免费投放检测设备以带动试剂销售等行业特殊经营模式，如是，详细披露具体情况

经本所律师核查，发行人存在向医院免费投放检测设备的情形，该模式通过销售配套的试剂、耗材获取利润。经审阅，发行人已在招股说明书“第六节 业务与技术”之“一、发行人主营业务、主要产品的基本情况”之“（二）公司的主要经营模式”补充披露如下：

“5、仪器投放情况

（1）投放仪器的基本情况

在实际经营过程中，发行人会根据终端医疗机构客户具体的需求并参照行业普遍采用的方式，将体外诊断仪器免费提供给客户使用。

报告期内，发行人仪器投放、销售情况如下：

项目	仪器来源	2021年1-6月	2020年度	2019年度	2018年度
当期新增投放仪器数量（台）	自产	76	121	80	45
	代理	43	30	38	36
	合计	119	151	118	81

当期销售仪器数量 (台)	自产	231	600	294	282
	代理	33	41	65	50
	合计	264	641	359	332
新增投放比（投放/（新增投放+销售））		31.07%	19.07%	24.74%	19.61%

公司投放的仪器包括自产仪器和代理仪器，自产仪器主要是自动化粪便分析仪、全自动化学发光分析仪，代理仪器主要包括贝克曼、安图生物等代理品牌产品。报告期内，发行人当期新增仪器投放数量分别为 81 台、118 台、151 台和 119 台，当期销售仪器数量分别为 332 台、359 台、641 台和 264 台，当期新增投放比例分别为 19.61%、24.74%、19.07%和 31.07%，投放仪器占新增装机数量比例较小。

在投放模式下，发行人拥有仪器的所有权，客户拥有仪器的使用权。为了加强对投放仪器的管理，发行人专门制定了《出租出借投放资产管理制度》等内部管理制度，覆盖仪器对外投放、维修、盘点、处置等各环节。”

2. 会计处理

经审阅，发行人已在招股说明书“第六节 业务与技术”之“一、发行人主营业务、主要产品的基本情况”之“（二）公司的主要经营模式”之“5、仪器投放情况”补充披露如下：

“（2）投放仪器的会计处理

发行人对投放仪器按照固定资产进行管理，将投放仪器计入“固定资产”科目，采用平均年限法计提折旧，相应的折旧费用计入“销售费用”科目。

具体会计处理如下：

① 投放环节

借：固定资产—仪器设备

贷：库存商品

② 投放期间

借：销售费用—折旧费

贷：累计折旧—仪器设备

③ 投放仪器处置

借：固定资产清理

累计折旧—仪器设备

贷：固定资产—仪器设备

借：银行存款

贷：固定资产清理

应交税费—应交增值税（销项税额）

资产处置收益

④ 报告期各期末减值测试及计提减值准备

借：资产减值损失

贷：固定资产减值准备”

3. 采用投放模式的原因、影响该种模式的关键因素、经营模式和影响因素在报告期内的变化情况及未来变化趋势

经审阅，发行人已在招股说明书“第六节 业务与技术”之“一、发行人主营业务、主要产品的基本情况”之“（二）公司的主要经营模式”之“5、仪器投放情况”补充披露如下：

“（3）采用投放模式的原因

① 终端医疗机构尽早使用诊断产品、节约初始采购成本的需求

体外诊断产品有较强的特殊性，即体外诊断试剂及耗材需要和体外诊断仪器配套使用，终端医疗机构不仅需要采购体外诊断仪器，还需采购体外诊断试剂及耗材。对于大型体外诊断仪器，通常价格较高，终端医疗机构在采购初期就需要支付高额的采购成本；并且终端医疗机构检验科室通常需要配置多种仪器，面临较大的资金压力，投放能减轻医疗机构的资金压力，可实现终端医疗机构尽早使用诊断产品开展相关项目的检验，服务患者。

② 终端医疗机构灵活选择试剂品种、降低变更成本的需求

体外诊断行业内不同厂家的优势检验项目不同，终端医疗机构往往会根据对诊断系统综合性能的评估确定供应品牌和项目种类，终端医疗机构为降低使用中的变更成本，会存在仪器投放的模式。投放模式下，终端医疗机构会更加独立地根据试剂性能和临床评价确定试剂的采购品类和数量，不会因为购买仪器产生资金压力而影响对采购试剂的判断，可以更好地满足终端医疗机构的实际使用需求。

③ 企业加强新产品推广落地、尽快实现诊断使用价值的需要

体外诊断行业技术发展较快，对于新仪器、新项目，终端医疗机构缺乏使用体验和对产品特点的了解，为使产品能够尽快落地，实现医疗诊断使用价值、加快用户使用习惯的培养和产品特点的宣传，企业也会进行体外诊断仪器的投放。

④ 投放是体外诊断行业普遍采用的方式

为降低终端医疗机构采购大型医疗设备的采购及使用成本，加快新检验项目的市场推广，行业内公司通常采用仪器投放模式。2019 年至今，新上市的体外诊断行业公司中有浩欧博（688656.SH）、科美诊断（688468.SH）、热景生物（688068.SH）、睿昂基因（688217.SH）、硕世生物（688399.SH）、万泰生物（603392.SH）、新产业（300832.SZ）、亚辉龙（688575.SH）等多家公司存在仪器投放的情形。

（4）影响投放模式的关键因素、经营模式和影响因素在报告期内的变化情况及未来变化趋势

影响投放的关键因素主要包括终端医疗机构的采购预算、行业内公司惯用模式等。在国内经济发展、居民健康意识提高及体外诊断技术不断发展等因素的驱动下，报告期内国内体外诊断市场保持快速增长趋势，终端医疗机构对体外诊断产品的性能需求不断提升、市场不断下沉、增长潜力不断释放，投放作为行业普遍采用的模式推动了体外诊断行业的发展。未来，随着人口老龄化趋势不断加深，居民健康需求不断提升，体外诊断检验项目仍将不断丰富、升级，预计投放仍将是终端医疗机构降低采购成本、行业内公司推广新检验项目而普遍采用的模式。因此，投放模式和该模式的影响因素在报告期内未发生重大变化，在可预见的未来亦不会发生重大不利变化。”

（二）披露报告期各期发行人代理品牌的主要产品、采购情况，相关价格变动趋势。

经审阅，发行人已在招股说明书“第六节 业务与技术”之“四、采购情况和主要供应商”之“（二）代理产品采购”补充披露如下：

“报告期内，发行人主要代理品牌的主要产品、采购金额、平均单价情况如下：

单位：采购金额（万元）、单价（试剂：元/盒、仪器：元/台）

品牌	主要产品	2021年1-6月		2020年度		2019年度		2018年度	
		采购金额	平均单价	采购金额	平均单价	采购金额	平均单价	采购金额	平均单价
美国贝克曼	试剂	3,147.81	1,039.05	4,572.12	1,019.77	5,586.39	946.36	5,467.72	957.54
	仪器	1,350.21	642,954.79	1,994.46	623,267.23	4,322.89	864,578.57	2,155.76	538,938.94
	耗材	866.03	-	1,094.69	-	1,314.64	-	1,119.05	-
	其他	18.23	-	35.68	-	56.91	-	101.11	-
	合计	5,382.28	-	7,696.95	-	11,280.83	-	8,843.64	-
VIRCELL.S.L.	试剂	281.17	814.98	800.22	790.73	1,504.45	821.61	1,205.75	814.70
意大利索灵	试剂	331.49	1,139.91	798.78	1,147.68	813.56	1,122.46	799.24	1,064.59
	其他	47.75	-	388.23	-	112.85	-	63.14	-
	合计	379.23	-	1,187.02	-	926.41	-	862.37	-
美国快臻	试剂	146.13	6,860.77	358.21	6,621.16	1,067.96	6,828.39	774.41	6,379.00
安图生物	试剂	282.05	591.68	550.65	603.39	566.54	550.63	455.23	516.48
	其他	48.25	-	100.52	-	129.74	-	80.27	-
	合计	330.30	-	651.17	-	696.28	-	535.50	-

注：不同耗材计量单位及规格有差异，未对耗材进行单价分析。

美国贝克曼品牌方面，公司主要代理了其试剂、耗材及仪器，产品数量多达数百种，报告期内采购金额分别为 8,843.64 万元、11,280.83 万元、7,696.95 万元和 5,382.28 万元。2020 年受新冠疫情导致的医疗机构患者诊疗量下降因素影响，采购金额有所下降。报告期内试剂平均采购单价为 957.54 元/盒、946.36 元/盒、1,019.77 元/盒和 1,039.05 元/盒。不同年份试剂平均价格有差异，主要是以下原因形成：①不同试剂产品价格不同，不同年份终端医疗机构对诊断试剂的需求结构略有不同导致了采购结构不同，进而影响了平均采购价格；②每年签订代理合同时，品牌方会视情况重新调整产品的采购标准价。报告期内，贝克曼品牌仪器平均采购单价为 538,938.94 元/台、864,578.57 元/台、623,267.23 元/台和 642,954.79 元/台，公司主要采购贝克曼品牌的全自动生化分析仪、全自动化学发光仪、全实验室自动化流水线等仪器，不同仪器产品单价差异较大及不同年份采购的仪器结构差异导致了仪器平均采购单价有所波动。

VIRCELL.S.L.品牌方面，公司仅代理了其九项呼吸道感染病原体 IgM 抗体检测试剂盒产品，报告期内采购金额分别为 1,205.75 万元、1,504.45 万元、800.22 万元和 281.17 万元，2020 年受新冠疫情导致的医疗机构患者诊疗量下降及个人防护措施升级导致的呼吸道疾病减少，公司对 VIRCELL 产品采购金额减少；报告期内产品平均采购价格分别为 814.70 元/盒、821.61 元/盒、790.73 元/盒和 814.98 元/盒，整体价格较为平稳。

意大利索灵品牌方面，公司代理了其化学发光仪器及传染病及 TORCH 领域为主的化学发光诊断试剂，报告期内对其试剂产品采购金额分别为 799.24 万元、813.56 万元、798.78 万元和 331.49 万元，上述试剂主要用于产科检查，受疫情影响相对较小；试剂平均采购单价分别为 1,064.59 元/盒、1,122.46 元/盒、1,147.68 元/盒和 1,139.91 元/盒，整体价格较为平稳。

美国快臻品牌方面，公司主要代理其 B 型钠尿肽检测试剂盒（双抗夹心免疫酶法）试剂产品，报告期内采购金额分别为 774.41 万元、1,067.96 万元、358.21 万元和 146.13 万元，2020 年受新冠疫情导致的医疗机构患者诊疗量下降因素影响，采购金额减少；产品平均采购单价分别为 6,379.00 元/盒、6,828.39 元/盒、6,621.16 元/盒和 6,860.77 元/盒，整体价格较为平稳。

安图生物品牌方面，公司代理了其化学发光仪器及传染病检验产品为主的化

学发光诊断试剂，报告期内对其试剂产品采购金额分别为 455.23 万元、566.54 万元、550.65 万元和 282.05 万元，受疫情影响较小；试剂平均采购单价分别为 516.48 元/盒、550.63 元/盒、603.39 元/盒和 591.68 元/盒，价格呈上升趋势，主要是由于自 2020 年开始人类免疫缺陷病毒抗体检测试剂盒、梅毒螺旋体抗体检测试剂盒等高价产品采购占比略有提升导致平均单价逐渐上升。

整体看，主要代理品牌中，美国贝克曼试剂因采购结构变动、产品价格调整导致平均采购单价报告期内有所波动，但幅度较小；安图生物品牌试剂因采购结构变动导致 2020 年平均采购单价略有上升；其他主要代理品牌平均采购单价整体较为稳定。”

（三）披露报告期内发行人代理产品的销售数量、价格与结构变化对营业收入的增减变化的具体影响。

发行人代理品牌数量较多，其中主要代理品牌为贝克曼、VIRCELL,S.L.、意大利索灵、美国快臻、安图生物，报告期内主要代理品牌收入占全部代理收入比重 70% 以上，发行人重点分析主要代理品牌销售数量、价格与结构变化对营业收入的增减变化的具体影响。

经审阅，发行人已在招股说明书“第六节 业务与技术”之“三、销售情况和主要客户”之“（一）公司销售情况”补充披露如下：

“4、报告期内公司主要代理产品的销售数量、价格与结构变化对营业收入的增减变化的具体影响

报告期内发行人主要代理产品的销售数量、价格情况如下：

单位：平均销售单价（试剂：元/盒、仪器：元/台），销售数量（盒、台），收入（万元）

品牌	主要 产品	2021年1-6月			2020年度			2019年度			2018年度		
		收入	销售 数量	平均销售单 价	收入	销售 数量	平均销售单 价	收入	销售 数量	平均销 售单价	收入	销售 数量	平均销售 单价
美国贝克曼	试剂	4,300.90	27,241.00	1,578.83	8,808.62	56,078.00	1,570.78	9,563.01	59,814.00	1,598.79	7,302.59	48,483.00	1,506.22
	仪器	565.93	10.00	565,929.21	1,267.08	21.00	603,370.05	3,551.33	33.00	1,076,159.49	1,582.78	30.00	527,593.89
	耗材	1,114.79	-	-	2,262.34	-	-	2,369.47	-	-	1,813.40	-	-
	合计	5,981.61	-	-	12,338.03	-	-	15,483.80	-	-	10,698.77	-	-
VIRCELL,S.L.	试剂	427.04	3,476.00	1,228.53	1,227.76	9,923.00	1,237.29	2,343.42	18,210.00	1,286.89	1,663.32	13,088.00	1,270.87
意大利索灵	试剂	497.27	2,973.00	1,672.62	1,088.23	6,809.00	1,598.22	1,223.38	7,228.00	1,692.56	1,148.21	7,181.00	1,598.95
	其他	31.95	-	-	66.31	-	-	107.69	-	-	88.53	-	-
	合计	529.22	-	-	1,154.54	-	-	1,331.07	-	-	1,236.74	-	-
美国快臻	试剂	234.58	222.00	10,566.83	547.84	559.00	9,800.43	1,467.96	1,484.00	9,891.91	1,278.30	1,287.00	9,932.38

品牌	主要产品	2021年1-6月			2020年度			2019年度			2018年度		
		收入	销售数量	平均销售单价	收入	销售数量	平均销售单价	收入	销售数量	平均销售单价	收入	销售数量	平均销售单价
安图生物	试剂	368.06	4,262.00	863.60	808.10	9,021.00	895.80	867.40	10,096.00	859.16	660.68	8,335.00	792.65
	其他	63.24	-	-	146.12	-	-	154.80	-	-	120.21	-	-
	合计	431.31	-	-	954.22	-	-	1,022.21	-	-	780.88	-	-

注：不同耗材计量单位及规格有差异，未对耗材进行单价分析。

主要代理品牌产品价格、销量对营业收入变化的影响情况如下：

单位：万元

产品类型	品牌	2020年度对比2019年度			2019年度对比2018年度		
		销量变动的影响	价格变动的影响	全部影响	销量变动的影响	价格变动的影响	全部影响
试剂	美国贝克曼	-597.31	-157.08	-754.39	1,706.69	553.72	2,260.42
	VIRCELL,S.L.	-1,066.44	-49.22	-1,115.66	650.94	29.16	680.10
	意大利索灵	-70.92	-64.24	-135.15	7.52	67.66	75.18
	美国快臻	-915.00	-5.11	-920.11	195.67	-6.01	189.66
	安图生物	-92.36	33.05	-59.31	139.59	67.14	206.73
	小计	-2,742.03	-242.60	-2,984.63	2,700.41	711.68	3,412.09
仪器	美国贝克曼	-1,291.39	-992.86	-2,284.25	158.28	1,810.27	1,968.54
耗材及其他	-	-	-	-157.19	-	-	609.83
合计		-4,033.42	-1,235.45	-5,426.07	2,858.68	2,521.95	5,990.46

（1）2019 年代理业务收入较 2018 年变化分析

2019 年代理业务收入较 2018 年增长 6,693.52 万元，其中美国贝克曼、VIRCELL,S.L.、意大利索灵、美国快臻、安图生物等主要代理品牌收入增长 5,990.46 万元，主要代理品牌收入中试剂增长 3,412.09 万元，仪器增长 1,968.54 万元，耗材及其他产品增长 609.83 万元，具体收入变化分析如下：

① 试剂收入分析

2019 年主要代理品牌试剂产品收入增长 3,412.09 万元，其中美国贝克曼品牌增加了 2,260.42 万元，VIRCELL,S.L 品牌增加了 680.10 万元，安图生物品牌增加了 206.73 元，美国快臻品牌增加了 189.66 万元，意大利索灵品牌增加了 75.18 万元。

销量变动和销售价格变动因素对收入影响分析如下：美国贝克曼品牌的试剂收入增加 2,260.42 万元，其中因销量增加因素导致试剂收入增加 1,706.69 万元，平均价格上升因素导致收入增加 553.72 万元；VIRCELL,S.L 品牌试剂收入增加 680.10 万元，其中因销量增加因素导致试剂收入增加 650.94 万元，平均价格上升因素导致收入增加 29.16 万元。其他品牌产品销量变动和销售价格变动对收入影响相对较小。整体看，主要代理品牌试剂销量增加因素导致试剂收入增加 2,700.41 万元，平均价格上升因素导致试剂收入增加 711.68 万元。

② 仪器收入分析

仪器收入主要来自美国贝克曼品牌，2019 年美国贝克曼仪器收入增长 1,968.54 万元，主要系当年销售了两条全实验室自动化流水线系统，单价较高，导致平均价格上升，该因素导致收入增加 1,810.27 万元，销量增加因素导致收入增加 158.28 万元。

③ 耗材及其他收入分析

2019 年度主要代理品牌耗材及其他产品收入较 2018 年度增长 609.83 万元，主要系美国贝克曼品牌耗材收入增长所致。

（2）2020 年代理业务收入较 2019 年变化分析

2020 年代理业务收入较 2019 年下降 5,738.80 万元，其中美国贝克曼、VIRCELL,S.L.、意大利索灵、美国快臻、安图生物等主要代理产品收入减少 5,426.07 万元，主要代理品牌收入中试剂减少 2,984.63 万元，仪器减少 2,284.25 万元，耗材及其他减少 157.19 万元，具体收入变化分析如下：

① 试剂收入分析

受新冠疫情影响，2020 年公司主要代理品牌试剂收入减少 2,984.63 万元，其中美国贝克曼品牌收入下降 754.39 万元，VIRCELL,S.L 品牌收入下降 1,115.66 万元，美国快臻品牌收入下降 920.11 万元，意大利索灵品牌收入下降 135.15 万元，安图生物品牌收入下降 59.31 万元。

销量变动和销售价格变动因素对收入影响分析如下：美国贝克曼品牌的试剂收入减少 754.39 万元，其中因销量减少因素导致的试剂收入减少 597.31 万元，平均价格下降因素导致的收入减少 157.08 万元；VIRCELL,S.L 品牌试剂收入减少 1,115.66 万元，其中因销量减少因素导致的试剂收入减少 1,066.44 万元，平均价格下降因素导致的收入减少 49.22 万元；美国快臻品牌试剂收入减少 920.11 万元，其中因销量减少因素导致的试剂收入减少 915.00 万元，平均价格下降因素导致的收入减少 5.11 万元。其他品牌产品销量变动和销售价格变动对收入影响相对较小。整体看，主要代理品牌试剂销量减少因素导致试剂收入减少 2,742.03 万元，平均价格下降因素导致试剂收入减少 242.60 万元。

② 仪器收入分析

2020 年贝克曼仪器收入减少 2,284.25 万元，主要系 2019 年销售了两条单价较高的全实验室自动化流水线系统，2020 年未销售该产品，平均价格下降因素导致收入减少 992.86 万元，销量减少因素导致的收入减少为 1,291.39 万元。

③ 耗材及其他收入分析

2019 年度主要代理品牌耗材及其他产品收入较 2019 年度下降 157.19 万元，主要系美国贝克曼品牌耗材收入的下降所致。

综上，发行人代理产品业务收入主要是受试剂、仪器和耗材及其他产品销售收入增减变化影响，其中试剂主要是美国贝克曼、VIRCELL,S.L.、意大利索灵、美国快臻、安图生物等品牌，各期销售数量的增减变化是影响营业收入增减变化的主要因素；仪器主要是贝克曼品牌，收入增减的变化主要是销售仪器的种类和销售单价不同所致；耗材收入增减变动主要是美国贝克曼品牌耗材销售收入的变动所致。”

（四）自查是否存在其他未按照《格式准则第 28 号》要求披露的内容，如是，请说明具体情况并补充披露。

本所律师核查后认为，公司已按要求补充披露相关信息，并自查确认不存在其他未按照《格式准则第 28 号》要求披露的内容。

（五）说明发行人信息披露是否符合《创业板股票发行上市审核规则》第二十八条规定的要求。

1. 关于代理产品采购及销售情况的信息披露

报告期内公司代理业务销售收入占主营业务收入比重分别为 68.10%、66.08%、52.27%和 49.60%，代理业务毛利占营业毛利比重分别为 56.71%、54.01%、42.47%和 36.79%，收入及毛利占比逐年下降，且占比已经降到 50%以下，对公司的经营影响已逐年变小，业务模式相对清晰，并且代理业务品牌、价格、毛利率相对稳定。

基于上述原因，发行人在招股说明书“第六节 业务与技术”之“一、发行人主营业务、主要产品的基本情况”之“（一）发行人的主营业务、主要产品概况及主营业务构成”之“2、主要产品概况”之“（2）代理产品”披露了代理品牌的主要产品相关信息，在“第六节 业务与技术”之“三、销售情况与主要客户”之“（一）公司销售情况”之“2、报告期内主营业务收入情况”之“（1）按业务和产品类别分类”披露了主要代理品牌的销售收入，“第六节 业务与技术”之“四、采购情况和主要供应商”之“（二）代理产品采购”披露了主要代理品牌的采购情况。

本次更新招股说明书已按要求进一步披露了主要代理产品的购销数量、购销价格、价格变动趋势等信息，并进一步分析了销售数量、价格与结构变化对营业收入增减变化的具体影响。

2. 关于仪器投放情况的信息披露

发行人存在投放体外诊断仪器的情况，但仪器以销售为主、投放为辅，报告期内各年度发行人新增投放仪器数量占当期仪器销售和新增投放数量之和的比例分别为 19.61%、24.74%、19.07%和 31.07%，故发行人结合自身的经营模式和具体的投放比重情况，未将仪器投放这一商业行为在主要经营模式中披露。

由于投放的仪器属于公司重要资产，发行人在招股说明书“第四节 风险因素”之“三、内控风险”之“（二）投放设备管理风险”和“第八节 财务会计信息与管理层分析”之“十、资产状况分析”之“（二）非流动资产主要项目分析”之“2、固定

资产”等处披露了投放仪器管理风险和报告期内投放仪器增减变动的相关情况。

本次更新招股说明书已按要求进一步披露了仪器投放的具体情况、会计处理、采用该种模式的原因等信息，并进一步分析了影响该种模式的关键因素、经营模式和影响因素在报告期内的变化情况及未来变化趋势。

同行业公司中披露的情况：2019 年至今上市的体外诊断同行业公司中科美诊断（688468.SH）、睿昂基因（688217.SH）等在公开披露的信息中确认存在有投放（或类似）行为但未将其作为主要经营模式披露。

3. 补充披露情况

经本所律师核查，为保证信息披露的严谨性、完整性，发行人已根据要求，分别在招股说明书“第六节 业务与技术”之“一、发行人主营业务、主要产品的基本情况”之“（二）公司的主要经营模式”、“三、销售情况与主要客户”之“（一）公司销售情况”以及“四、采购情况和主要供应商”之“（二）代理产品采购”等章节，补充披露了相关内容。

综上，本所律师认为，发行人依照《创业板股票发行上市审核规则》第二十八条规定的要求，诚实守信并依法充分披露了对投资者作出价值判断和投资决策所必需的信息，能够保证发行上市申请文件和信息披露的真实、准确、完整，简明清晰、通俗易懂，不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

核查意见：

经核查，本所律师认为：

1. 为保证信息披露的严谨性、完整性，发行人已根据审核要求，在招股说明书相关章节补充披露了仪器投放、代理产品的相关内容，发行人不存在其他未按照《格式准则第 28 号》要求披露的内容，发行人信息披露符合《创业板股票发行上市审核规则》第二十八条规定的要求。

2. 本所律师已对申报文件的相关内容进行了核对，根据《律师事务所从事证券法律业务管理办法》《律师事务所证券法律业务执业规则（试行）》和所在律师事务所证券项目质量控制和风险防范指引的要求，履行了勤勉尽责义务，所出具的法律意见已按相关规定提交所在律师事务所讨论复核。本轮问询下发后，本所律师高度重视反馈提出的相关问题，项目组根据要求对申请文件和信息披露资料进行了全面核查验证，并提交事务所内核小组复核通过，确保提供、报送或

披露的资料、信息真实、准确、完整。

二、《审核问询函》之问题 2.关于一致行动人

申报文件显示，发行人控股股东、实际控制人为张其胜、杨龙贤和唐前成。张其胜、杨龙贤和唐前成分别直接持有发行人 32.70%、22.25%和 22.25%的股份，张其胜通过成都恒冠间接控制发行人 7.45%的股份，三人合计控制发行人 84.66%的股份。三人系发行人共同创始人，已签署《一致行动协议》及《关于<一致行动协议>之补充协议》，约定各方为一致行动人。

请发行人结合《一致行动协议》的具体条款内容，披露《一致行动协议》及补充协议的签署时间、背景、协议有效期，以及终止、解除等条款内容，协议相关方发生意见分歧或纠纷时解决机制的约定。

请保荐人、发行人律师发表明确意见。

核查程序：

针对上述事项，本所律师执行了以下核查程序：

1. 查阅了张其胜、杨龙贤、唐前成签署的《一致行动协议》及《关于<一致行动协议>之补充协议》；
2. 查阅了发行人及柯尼特的工商登记档案资料；
3. 查阅了柯尼特历次股东会、发行人历次股东大会、董事会的会议资料。

此外，本所律师还对张其胜、杨龙贤、唐前成就相关问题进行了访谈。

回复内容：

（一）请发行人结合《一致行动协议》的具体条款内容，披露《一致行动协议》及补充协议的签署时间、背景、协议有效期，以及终止、解除等条款内容，协议相关方发生意见分歧或纠纷时解决机制的约定。

经审阅，发行人已在招股说明书“第五节 发行人基本情况”之“五、控股股东、实际控制人及其他持有发行人 5%以上股份的主要股东”补充披露了以下内容：

“（二）《一致行动协议》及补充协议的具体内容

- 1、《一致行动协议》及补充协议的签署时间、背景、协议有效期，以及终

止、解除等条款内容

（1）协议的签署时间、背景

2019年1月4日，张其胜、杨龙贤、唐前成签署了《一致行动协议》，签署该协议的背景是：张其胜、杨龙贤、唐前成作为发行人的创始股东，自发行人设立以来各方对发行人的经营理念、业务发展目标、业务发展战略认识一致，为进一步保证发行人经营决策的一致性、连续性，提高发行人重大事项的决策效率及稳定公司控制权，故签订了《一致行动协议》。

2020年7月29日，上述三人又签订了《关于<一致行动协议>之补充协议》，签署该补充协议的背景是：《首发业务若干问题解答》出台后，对于共同控制人签署一致行动协议的，要求在协议中明确发生意见分歧或纠纷时的解决机制。因此，三人签订了《关于<一致行动协议>之补充协议》，对此进行了补充约定。

（2）协议有效期

根据《一致行动协议》第三条、第五条及《关于<一致行动协议>之补充协议》第六条的约定，《一致行动协议》及《关于<一致行动协议>之补充协议》的有效期为：协议自各方签字之日起生效，有效期至该协议被解除之日止。各方在发行人首次公开发行股票并上市交易之日起36个月内均不得解除前述协议。

（3）协议终止、解除等条款内容

根据《一致行动协议》第三条、第五条及《关于<一致行动协议>之补充协议》第六条的约定，在发行人首次公开发行股票并上市交易之日起36个月内，张其胜、杨龙贤、唐前成均不得解除《一致行动协议》及《关于<一致行动协议>之补充协议》。

2、协议相关方发生意见分歧或纠纷时解决机制的约定

（1）协议相关方发生意见分歧时的解决机制

根据《一致行动协议》第四条及《关于<一致行动协议>之补充协议》第三条、第四条、第五条的约定，协议相关方发生意见分歧时的解决机制主要包括：

① 一方按照章程或法律法规的规定召集公司董事会或股东（大）会时，应事先与其他方协商一致；如各方不能达成一致意见，则至少需取得另两方中其中一方同意；若另两方均反对，则该方不得发出召集公司董事会或股东（大）会的通知；若另两方一方反对，一方弃权，则以召集方与反对方持股比例较高的一方意见为准，在此情形下，只有当持股比例最高者为召集方时方可发出召集公司董

事会或股东（大）会的通知。

② 一方按照章程或法律法规的规定向公司董事会或股东（大）会提出提案或临时提案，均应事先与其他方协商一致；如各方不能达成一致意见，则至少需取得另两方中其中一方同意；若另两方均反对，则该方不得提出提案或临时提案；若另两方一方反对，一方弃权，则以提案方与反对方持股比例较高的一方意见为准，在此情形下，只有当持股比例最高者为提案方时方可提出提案或临时提案。按照上述机制提交股东（大）会或董事会审议的提案或临时提案，三方皆应投赞成票。

③ 各方应在公司召开董事会会议、或股东（大）会会议前，对其他方（非协议的签约方）提交就董事会或股东（大）会审议事项的表决情况协商一致，并严格按协调一致的立场行使其表决权；如各方不能对董事会或股东（大）会决议事项达成一致意见，则各方应按当时二人以上所持共同意见行使表决权；如没有形成二人以上所持共同意见，即出现一方同意、一方反对、一方弃权的情形，则各方应按持股比例最高的一方意见行使表决权。

④ 一方如需委托他人出席公司董事会或股东（大）会及行使表决权的，只能委托本协议的其中一方作为其代理人，并按前述协调一致的立场在授权委托书中分别对列入董事会或股东（大）会议程的每一审议事项做赞成、反对或弃权的指示。

（2）协议相关方发生纠纷时的解决机制

根据《一致行动协议》第八条及《关于〈一致行动协议〉之补充协议》第二条的约定，如张其胜、杨龙贤、唐前成各方发生与协议有关的任何争议，各方应首先通过协商方式解决，如协商未果，任何一方可向有管辖权的人民法院提起诉讼。”

核查意见：

经核查，本所律师认为：

发行人控股股东、实际控制人张其胜、杨龙贤、唐前成为维系对发行人的稳定控制关系和明确发生意见分歧或纠纷时的解决机制，于 2019 年 1 月 4 日、2020 年 7 月 29 日先后签订了《一致行动协议》及《关于〈一致行动协议〉之补充协议》。上述协议中明确约定了有效期、终止、解除及相关方发生意见分歧或纠纷时的解

决机制，相关约定合法有效，可以确保发行人作出有效决策。发行人已按要求在招股说明书相关章节补充披露了上述内容。

三、《审核问询函》之问题 3.关于股东和股权变动

申报文件显示：

（1）2018 年，原股东朱湘川、刘莉莉、梁首渝、刘洲、陈强将其持有柯尼特 0.35%股权、0.5%股权、0.5%股权、0.2%股权、0.5%股权转让给张其胜。2019 年 6 月，原股东黄春焕将其持有的柯尼特 1.91%、1.22%和 1.22%股权分别转让给张其胜、杨龙贤和唐前成。

（2）发行人员工李洪丽和雷蕾同时持有员工持股平台份额和发行人股份。

请发行人：

（1）披露报告期内股权转让的背景、原因和交易作价。

（2）说明部分股东在直接持股同时通过员工持股平台持有发行人股份的原因。

请保荐人、发行人律师发表明确意见。

核查程序：

针对上述事项，本所律师执行了以下核查程序：

1. 查阅了发行人及柯尼特的工商登记档案资料；
2. 查阅了发行人及柯尼特报告期内股权转让涉及的股权转让协议、价款支付凭证；
3. 查阅了员工取得柯尼特股权或成都恒冠财产份额时签订的股权激励协议；
4. 查阅了成都恒冠的工商登记档案资料；
5. 查阅了李洪丽、雷蕾取得成都恒冠财产份额相关的协议、价款支付证明。

此外，本所律师还对发行人控股股东、实际控制人、人事部门负责人及其他相关人员进行访谈。

回复内容：

（一）披露报告期内股权转让的背景、原因和交易作价。

经审阅，发行人已在招股说明书“第五节 发行人基本情况”之“二、发行

人设立情况和报告期内股本演变”之“（三）报告期内股本和股东变化情况”补充披露了以下内容：

“10、报告期内股权转让的背景、原因和交易作价

发行人报告期内股权转让的基本情况如下：

序号	转让时间	转让方	受让方	转让价格 (元/股)
1	2018年1月	朱湘川	张其胜	2.60
2	2018年5月	刘莉莉	张其胜	2.66
3	2018年5月	梁首渝	张其胜	2.67
4	2018年10月	刘洲	张其胜	2.62
5	2018年12月	陈强	张其胜	2.68
6	2019年6月	黄春焕	张其胜、杨龙贤、唐前成	4.52

上述股权转让的转让方均系柯尼特2016年12月进行股权激励的激励对象，上述激励对象在离职后，分别将所持柯尼特的全部股权转让给了柯尼特的实际控制人，转让价格系依据股权激励协议的约定或通过协商的方式确定。”

（二）说明部分股东在直接持股同时通过员工持股平台持有发行人股份的原因。

经本所律师核查，柯尼特实施员工股权激励先后采取了两种方式，一种是员工直接持股的方式，一种是员工通过成都恒冠间接持股的方式。发行人员工李洪丽和雷蕾直接持股的同时还通过员工持股平台持有发行人股份，主要原因系激励的时间和股权来源不同，具体情况如下：

1. 直接持股

2016年12月，柯尼特进行第一批员工股权激励，该批次受激励员工采用的是直接持股方式。时任公司体系管理部经理的李洪丽和公司省内销售部经理的雷蕾作为激励对象参与了本次股权激励，分别以2.5元/股的价格通过增资方式取得了柯尼特8万元注册资本所对应的股权。

2. 间接持股

李洪丽和雷蕾间接持股的股权来源于离职员工田维嘉和税科予，具体情况如下：

2017年8月，柯尼特进行第二批员工股权激励，该批次受激励员工采用的

是间接持股方式。时任公司研发主管的田维嘉和公司研发工程师的税科予作为激励对象参与了本次股权激励，以每份财产份额 3.3 元的价格分别受让了成都恒冠 4 万元财产份额。

2019 年 9 月至 11 月期间，田维嘉、税科予相继离职，根据其签署的《股权激励协议》的约定，离职时应当将所持成都恒冠的全部财产份额转让给成都恒冠的普通合伙人张其胜。基于李洪丽及雷蕾在工作期间对公司作出的突出贡献，公司决定由李洪丽、雷蕾分别受让田维嘉、税科予持有成都恒冠的全部财产份额，以此作为对李洪丽、雷蕾的再次激励。

综上，经本所律师核查，李洪丽、雷蕾作为第一批被激励员工，通过增资方式直接持有了公司股权，之后因两人对公司的突出贡献，公司同意由两人受让离职员工持有的成都恒冠的财产份额，以此作为对两人的再次激励。本所律师认为，上述持股情况真实、合法。

核查意见：

经核查，本所律师认为：

1. 发行人报告期内的股权转让均系因转让方离职，而将所持柯尼特的股权全部转让给柯尼特的实际控制人，转让价格依据股权激励协议的约定或通过协商的方式确定。发行人报告期内的股权转让背景和原因真实，交易作价合理。发行人已按要求在招股说明书相关章节对上述内容予以补充披露。

2. 李洪丽、雷蕾作为第一批被激励员工，通过增资方式直接持有了公司股权，之后因两人对公司的突出贡献，公司同意由两人受让离职员工持有的成都恒冠的财产份额，以此作为对两人的再次激励。上述持股情况真实、合法。

四、《审核问询函》之问题 4.关于对赌协议

申报文件显示，2019 年 2 月、2020 年 9 月发行人及实际控制人分别与投资者签署的《投资协议》及相关补充协议中存在对赌条款的约定。2021 年 4 月、2021 年 6 月发行人及实际控制人分别与上述投资者签署了终止协议，原投资协议、相关补充协议中所涉上述对赌条款权利义务终止。

请发行人：

（1）列示上述各项协议中对赌及特殊权利条款的简要内容，是否涉及发行人，及自签署后上述条款的触发和执行情况。

（2）说明终止协议的主要内容，是否附恢复条件终止，原投资协议及相关补充协议的效力。

请保荐人、发行人律师发表明确意见。

核查程序：

针对上述事项，本所律师执行了以下核查程序：

1. 查验了柯尼特、发行人及实际控制人与各投资者签订的投资协议、补充协议及终止协议；

2. 调取了柯尼特及发行人及其子公司的工商登记资料；

3. 查验了发行人及其子公司已取得的医疗器械注册证书；

4. 查阅了天健会所出具的《审计报告》；

5. 查阅了发行人取得的深圳证券交易所的申报受理通知文件；

6. 查验了投资者填写的股东调查表及出具的说明。

此外，本所律师还对投资者相关负责人以及发行人实际控制人进行了访谈。

回复内容：

（一）列示上述各项协议中对赌及特殊权利条款的简要内容，是否涉及发行人，及自签署后上述条款的触发和执行情况。

1. 2019年2月签订的相关协议

经本所律师核查，2019年2月28日，四川养老基金与柯尼特、张其胜、杨龙贤、唐前成签订了《投资协议》。《投资协议》涉及的对赌及特殊权利条款主要包括优先认购权、优先购买权、共售权、转让限制、反稀释权、优先清算权、回购权等。具体情况如下：

（1）优先认购权

① 协议约定情况

《投资协议》约定：柯尼特在合格上市前以任何形式进行新的股权融资，同等条件及价格下，经张其胜、杨龙贤、唐前成同意，四川养老基金有权按其持股比例以同等条件和价格认购柯尼特新增注册资本，但以下情形不适用：a. 为执

行“反稀释条款”而向四川养老基金发行的股份；b. 柯尼特的股权激励计划；c. 四川养老基金同意的其他情形。

② 是否涉及发行人

优先认购权条款的权利及义务主体均不涉及发行人。

③ 触发及执行情况

《投资协议》签署后，公司于2020年9月进行了一次增资，增资主体包括四川养老基金、苏州金闾、广发信德。四川养老基金按其持股比例认购了新增股份，且增资价格与其他条件均与其他投资者保持一致，四川养老基金已行使优先认购权。

（2）优先购买权

① 协议约定情况

《投资协议》约定：除非法律另有规定，在柯尼特合格发行上市前，柯尼特现有股东向现有股东以外的任何第三方直接或间接转让其所持有的柯尼特全部或部分股权，应将转让事项事先通知四川养老基金，四川养老基金有权按其持股比例以同等条件和价格优先购买该等拟出让的股权，但张其胜、杨龙贤、唐前成有比四川养老基金更优先的优先购买权。因股权激励而导致的股权转让和成都恒冠合伙人的财产份额变动不在此条限制范围内。

② 是否涉及发行人

优先购买权条款的权利及义务主体均不涉及发行人。

③ 触发及执行情况

《投资协议》签署后，不存在触发或执行优先购买权条款的情形。

（3）共售权

① 协议约定情况

《投资协议》约定：在柯尼特合格发行上市前，张其胜、杨龙贤、唐前成向任何第三方直接或间接转让其所持有的柯尼特全部或部分股权，四川养老基金有权选择按照出资比例以同等出售价格和条件与张其胜、杨龙贤、唐前成一起向第三方转让股权。若第三方不接受，除非张其胜、杨龙贤、唐前成以同等价格和条件购买四川养老基金本可出售的股权，否则张其胜、杨龙贤、唐前成不得向第三方出让股权。因股权激励而导致的股权转让和成都恒冠合伙人的财产份额变动不

在此条限制范围内。其中四川养老基金能够行使共售权的股权数额，按四川养老基金和拟行使共售权的全体股东所持有柯尼特股权的相对比例确定。

② 是否涉及发行人

共售权条款的权利及义务主体均不涉及发行人。

③ 触发及执行情况

《投资协议》签署后，不存在触发或执行共售权条款的情形。

（4）转让限制

① 协议约定情况

《投资协议》约定：张其胜、杨龙贤、唐前成将其所持柯尼特股权转让、质押或以其他方式变相转让的，转让（含质押等变相转让）出资额占届时发行人注册资本的比例累计超过 10%（含）的，需要事先经过四川养老基金的书面同意。柯尼特进行员工股权激励、成都恒冠合伙人的财产份额变动、张其胜、杨龙贤、唐前成将其所持柯尼特股权质押且质押所担保的相关主债权金额进入发行人账户并用于发行人生产经营的情形除外。

② 是否涉及发行人

转让限制条款的权利及义务主体均不涉及发行人。

③ 触发及执行情况

《投资协议》签署后，不存在触发或执行转让限制条款的情形。

（5）反稀释权

① 协议约定情况

《投资协议》约定：柯尼特完成合格上市前，若柯尼特发行任何形式的增资，该等新增注册资本的第三方认购价格不能低于四川养老基金的增资价格（如发生除权除息事项，该等价格进行相应调整）。若增资时的价格低于四川养老基金本次增资价格，则四川养老基金有权调整在柯尼特处的权益比例，以保证其权益价值不被稀释，届时四川养老基金的调整价格将按照广义加权平均的计算方式重新确定。但是因员工股权激励计划进行的股权变动不在此条限制范围内。

② 是否涉及发行人

反稀释权条款的权利及义务主体均不涉及发行人。

③ 触发及执行情况

《投资协议》签署后，不存在触发或执行反稀释权条款的情形。

（6）优先清算权

① 协议约定情况

《投资协议》约定：当柯尼特发生清算事件，柯尼特股东在分配剩余可分配财产时，以柯尼特可分配财产为限，应优先保证四川养老基金能够获得投资额的本金加上每年 12% 的单利收益。

② 是否涉及发行人

优先清算权条款的权利及义务主体均不涉及发行人。

③ 触发及执行情况

《投资协议》签署后，不存在触发或执行优先清算权条款的情形。

（7）回购权

① 协议约定情况

《投资协议》约定：触发以下任何一种情形，四川养老基金有权要求张其胜、杨龙贤、唐前成、柯尼特或张其胜、杨龙贤、唐前成指定的第三方回购其全部或部分股权，回购价格为四川养老基金本次投资额本金加上每年 12% 单利：a. 截至 2020 年 12 月 31 日，柯尼特及控股子公司拥有医疗器械注册证低于 78 张；b. 柯尼特及控股子公司自产产品 2019 年度、2020 年度销售收入之和低于 2 亿元人民币；c. 四川养老基金投资款到位后 5 年内柯尼特未能成功上市发行或者投资款到位后 5 年后四川养老基金没有实现退出的（因发行审核暂停等不可抗力、政策的原因导致上市进度延后的，相应延期）。如因四川养老基金的部分原因，影响柯尼特上市进度的，柯尼特或实际控制人或实际控制人指定的第三方有权向四川养老基金回购股权。

② 是否涉及发行人

《投资协议》签订时，回购权条款约定的回购主体包括发行人。2021 年 6 月 7 日，发行人及其实际控制人与四川养老基金签订了《<投资协议>之补充协议》，协议确认发行人作为对赌义务人的对赌协议安排自协议生效之日起不可撤销地终止，各方确认对赌协议安排自始无效，发行人不承担《投资协议》项下的任何回购义务。

③ 触发及执行情况

《投资协议》签署后，不存在触发或执行回购权条款的情形。

2. 2020 年 9 月签订的相关协议

经本所律师核查，2020年9月18日，四川养老基金、苏州金闾、广发信德分别与发行人、张其胜、杨龙贤、唐前成签订了投资协议及相关补充协议。其中投资协议之补充协议中涉及的对赌及特殊权利条款主要包括优先认购权、共售权、反稀释权、优先清算权、回购权等。具体情况如下：

（1）优先认购权

① 协议约定情况

投资协议之补充协议约定：发行人在合格上市前以任何形式进行新的股权融资，同等条件及价格下，经张其胜、杨龙贤、唐前成书面同意，四川养老基金、苏州金闾、广发信德有权按其持股比例以同等条件和价格认购发行人新增注册资本，但以下情形不适用：a. 为执行“反稀释条款”而向四川养老基金、苏州金闾、广发信德发行的股份；b. 发行人的股权激励计划；c. 发行人的上市新股发行；d. 四川养老基金、苏州金闾、广发信德同意的其他情形。

② 是否涉及发行人

优先认购权条款的权利及义务主体均不涉及发行人。

③ 触发及执行情况

投资协议之补充协议签署后，不存在触发或执行优先认购权条款的情形。

（2）共售权

① 协议约定情况

投资协议之补充协议约定：在发行人合格发行上市前，张其胜、杨龙贤、唐前成向任何第三方直接或间接转让其所持有的发行人全部或部分股份，四川养老基金、苏州金闾、广发信德有权选择按照出资比例以同等出售价格和条件与张其胜、杨龙贤、唐前成一起向第三方转让股份。若第三方不接受，除非张其胜、杨龙贤、唐前成以相同价格和条件购买四川养老基金、苏州金闾、广发信德本可出售的股份，否则张其胜、杨龙贤、唐前成不得向第三方出让股份。因股权激励而导致的股份转让和成都恒冠合伙人的财产份额变动不在此条限制范围内。其中四川养老基金、苏州金闾、广发信德能够行使共售权的股份数额，按其和拟行使共售权的全体股东所持有发行人股权的相对比例确定。

② 是否涉及发行人

共售权条款的权利及义务主体均不涉及发行人。

③ 触发及执行情况

投资协议之补充协议签署后，不存在触发或执行共售权条款的情形。

（3）反稀释权

① 协议约定情况

投资协议之补充协议约定：发行人完成合格上市前若发行人发行任何形式的增资，该等新增注册资本的第三方认购价格不能低于四川养老基金、苏州金闾、广发信德的增资价格（如发行人发生除权除息事项，该等价格进行相应调整，下同）。若增资时的价格低于四川养老基金、苏州金闾、广发信德本次增资价格，则四川养老基金、苏州金闾、广发信德有权调整其在发行人的权益比例，以保证其权益价值不被稀释。届时四川养老基金、苏州金闾、广发信德的调整价格将按照广义加权平均的计算方式重新确定。但是因员工股权激励计划进行的股份变动不在此条限制范围内。

② 是否涉及发行人

反稀释权条款的权利及义务主体均不涉及发行人。

③ 触发及执行情况

投资协议之补充协议签署后，不存在触发或执行反稀释权条款的情形。

（4）优先清算权

① 协议约定情况

投资协议之补充协议约定：当发行人发生清算事件，发行人股东在分配剩余可分配财产时，以发行人可分配财产为限，应优先保证四川养老基金、苏州金闾、广发信德能够获得投资额的本金加上每年 8% 的单利收益。

② 是否涉及发行人

优先清算权条款的权利及义务主体均不涉及发行人。

③ 触发及执行情况

投资协议之补充协议签署后，不存在触发或执行优先清算权条款的情形。

（5）回购权

① 协议约定情况

投资协议之补充协议约定：触发以下情形，四川养老基金、苏州金闾、广发信德有权要求实际控制人或发行人或实际控制人指定的第三方回购其全部或部分股权，回购价格为四川养老基金、苏州金闾、广发信德本次投资额本金加上每年 8% 单利：四川养老基金、苏州金闾、广发信德投资款到位后 5 年内沃文特未

能成功上市发行或者投资款到位后 5 年后四川养老基金、苏州金闾、广发信德没有实现退出的（若因发行审核暂停等不可抗力、政策的原因导致上市进度延后的，相应延期）。如因四川养老基金、苏州金闾、广发信德的部分原因，影响发行人上市进度的，发行人或实际控制人有权向四川养老基金、苏州金闾、广发信德回购股权。

② 是否涉及发行人

回购权条款的回购义务主体均不涉及发行人。但对于因四川养老基金、苏州金闾、广发信德的原因影响发行人上市进度时，发行人有权作为回购的权利主体对相关股权进行回购。

③ 触发及执行情况

投资协议之补充协议签署后，不存在触发或执行回购权条款的情形。

（二）说明终止协议的主要内容，是否附恢复条件终止，原投资协议及相关补充协议的效力。

1. 终止协议的主要内容

（1）与四川养老基金签订的终止协议

经本所律师核查，2021 年 6 月 7 日，四川养老基金与发行人、张其胜、杨龙贤、唐前成签订了《终止协议》，协议约定的主要内容为：四川养老基金于 2019 年 3 月首次入股发行人时签订的《投资协议》中涉及的对赌及特殊权利条款均自终止协议生效后终止；四川养老基金于 2020 年 9 月签订的《投资协议之补充协议》自终止协议生效后解除；终止协议自发行人向深圳证券交易所/或中国证券监督管理委员会递交首次公开发行股票并上市申请材料且被成功受理之日起生效。

（2）与苏州金闾签订的终止协议

经本所律师核查，2021 年 4 月 19 日，苏州金闾与发行人、张其胜、杨龙贤、唐前成签订了《<投资协议之补充协议>之终止协议》，协议约定的主要内容为：苏州金闾签订的涉及特殊权利的《投资协议之补充协议》自终止协议生效之日起解除；终止协议自发行人向深圳证券交易所/或中国证券监督管理委员会递交首次公开发行股票并上市申请材料且被成功受理之日起生效。

（3）与广发信德签订的终止协议

经本所律师核查，2021年4月14日，广发信德与发行人、张其胜、杨龙贤、唐前成签订了《<投资协议之补充协议>之终止协议》，协议约定的主要内容为：广发信德签订的涉及特殊权利的《投资协议之补充协议》自终止协议生效之日起解除；终止协议自发行人向深圳证券交易所/或中国证券监督管理委员会递交首次公开发行股票并上市申请材料且被成功受理之日起生效。

2. 是否附恢复条件终止

经本所律师核查，发行人、张其胜、杨龙贤、唐前成与四川养老基金、苏州金闾、广发信德签订的相关终止协议均约定需终止的条款或解除的协议自终止协议生效之日起终止，且均未附任何恢复条件。因深圳证券交易所已依法受理发行人的发行上市申请文件，故本所律师认为，前述终止协议均已生效，涉及的对赌及特殊权利条款均已终止。

2021年8月，四川养老基金、苏州金闾、广发信德分别出具了说明，确认其与发行人、张其胜、杨龙贤、唐前成签订的相关协议所涉所有特殊权利条款均已依法终止且未附任何恢复条款，亦不存在任何现行有效的包含特殊权利条款的相关投资协议或补充协议。

3. 原投资协议及相关补充协议的效力

经本所律师核查，发行人及其实际控制人与四川养老基金、苏州金闾、广发信德签订的相关投资协议及补充协议的效力情况如下：

投资机构名称	协议名称	签订时间	协议签订背景	协议效力
四川养老基金	《投资协议》	2019年2月28日	四川养老基金因初次入股发行人，为明确各方权利义务（含特殊权利义务）而签订	协议有效，但发行人的回购义务已免除且协议涉及的对赌及特殊权利条款已终止
	《投资协议》	2020年9月18日	四川养老基金因再次对发行人增资，为明确此次增资时各方的基础权利义务而签订	协议有效，不涉及对赌及特殊权利条款
	《投资协议之补充协议》	2020年9月18日	四川养老基金因再次对发行人增资，为明确各方的各类特殊权利义务而签订	已解除

投资机构名称	协议名称	签订时间	协议签订背景	协议效力
苏州金 	《投资协议》	2020年9月18日	苏州金阖因入股发行人,为明确此次增资时各方的基础权利义务而签订	协议有效,不涉及对赌及特殊权利条款
	《投资协议之补充协议》	2020年9月18日	苏州金阖因入股发行人,为明确各方的各类特殊权利义务而签订	已解除
广发信 	《投资协议》	2020年9月18日	广发信德因入股发行人,为明确此次增资时各方的基础权利义务而签订	协议有效,不涉及对赌及特殊权利条款
	《投资协议之补充协议》	2020年9月18日	广发信德因入股发行人,为明确各方的各类特殊权利义务而签订	已解除

核查意见:

经核查,本所律师认为:

1. 四川养老基金、苏州金阖、广发信德在入股发行人时签订的相关投资协议及补充协议中约定了优先认购权、共售权、反稀释权、优先清算权、回购权等特殊权利;四川养老基金首次入股发行人时,在《投资协议》中约定的回购义务主体包括柯尼特,但后已通过补充协议免除了其对赌义务,除此之外,上述协议的其他对赌及特殊权利条款均不涉及发行人的相应义务;除四川养老基金已行使优先认购权外,其他特殊权利不存在触发或执行的情形。

2. 四川养老基金、苏州金阖、广发信德分别与发行人及实际控制人签订的终止协议已生效且均未附恢复条件;原投资协议均合法有效,但原投资协议涉及的对赌及特殊权利条款已终止,涉及对赌及特殊权利条款的补充协议均已解除;发行人及实际控制人不存在尚在履行中的对赌及特殊权利约定。

五、《审核问询函》之问题 5.关于代理业务

申报文件显示,报告期内发行人代理产品业务收入占主营业务收入的比重分别为68.10%、66.08%和52.27%,毛利占比分别为56.99%、54.15%和42.62%。

报告期内发行人经销贝克曼、VIRCELL、美国快臻、索灵、安图等多个国内外品牌的体外诊断产品，发行人与上述体外诊断产品生产或代理商签订的协议有效期一般为一年，期满后需要重新签订。

请发行人：

（1）说明代理业务前五大供应商基本情况，包括成立时间、主营业务、股权控制关系等。

（2）披露签订代理协议的基本情况，包括签订背景、合作年限、代理产品、主要权利义务条款、销售责任及风险、是否为独家代理、解除条件及终止风险，并结合上述评估代理关系的稳定性。

（3）说明发行人获得代理资格是否需支付相应对价或存在对应义务，代理模式下相关业务模式是否为贸易业务。

请保荐人、发行人律师发表明确意见。

核查程序：

针对上述事项，本所律师执行了以下核查程序：

1. 查阅了发行人及（或）其子公司与代理产品前五大供应商签订的相关协议；
2. 查验了发行人及（或）其子公司与代理产品前五大供应商交易的部分银行凭证、发票；
3. 查验了贝克曼中国出具的《确认函》；
4. 查阅了发行人及其子公司获得的主要荣誉；
5. 查阅了可比公司对外公开披露的相关文件；

此外，本所律师还登录信用中国、国家企业信用信息公示系统、巨潮资讯网以及其他公开网站查询了发行人代理产品前五大供应商的相关公示信息，并对发行人代理产品前五大供应商的相关负责人及经办人员进行了访谈。

回复内容：

（一）说明代理业务前五大供应商基本情况，包括成立时间、主营业务、股权控制关系等。

报告期内，发行人代理业务的前五大供应商分别为：

期限	排名	供应商名称
2021年1-6月	1	贝克曼库尔特商贸（中国）有限公司
	2	郑州安图生物工程股份有限公司
	3	四川迪恩爱科技有限公司
	4	四川英博特进出口贸易有限公司
	5	广州达安基因股份有限公司
2020年度	1	贝克曼库尔特商贸（中国）有限公司
	2	郑州安图生物工程股份有限公司
	3	四川迪恩爱科技有限公司
	4	国药集团四川医学检验有限公司
	5	宁波海尔施基因科技有限公司
2019年度	1	贝克曼库尔特商贸（中国）有限公司
	2	四川英博特进出口贸易有限公司
	3	郑州安图生物工程股份有限公司
	4	四川迪恩爱科技有限公司
	5	国药集团四川医学检验有限公司
2018年度	1	贝克曼库尔特商贸（中国）有限公司
	2	郑州安图生物工程股份有限公司
	3	四川迪恩爱科技有限公司
	4	四川正则科技有限公司
	5	四川英博特进出口贸易有限公司

经本所律师核查，上述供应商的基本情况如下：

1. 贝克曼库尔特商贸（中国）有限公司

名称	贝克曼库尔特商贸（中国）有限公司
成立时间	2005-10-12
经营范围	许可项目：第三类医疗器械经营。（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准）一般项目：从事光学、计量、测量及检验的精密仪器，理化分析仪器，计算机及应用软件，检验及实验用机械器具，检验及实验用配制试剂的化学产品，塑料及其制品，及上述物品的零部件及附件的批发、租赁、佣金代理（拍卖除外）；上述商品的进出口；及相关的配套及售后服务；第一类医疗器械销售，第二类医疗器械销售；受母公司及其所投资企业的委托向母公司和关联公司提供下列服务：投资经营决策；资金运作和财务管理；研究开发

	和技术支持；供应链管理；本集团内的共享服务；员工培训与管理。 （除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）
股权结构	贝克曼库尔特香港有限公司持股 100%，为世界知名体外诊断集团公司控制

2. 郑州安图生物工程股份有限公司

名称	郑州安图生物工程股份有限公司
成立时间	1999-09-15
经营范围	许可项目：第三类医疗器械生产；第三类医疗器械经营；第二类医疗器械生产；货物进出口；技术进出口；道路货物运输（不含危险货物）；国际道路货物运输（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准）一般项目：第二类医疗器械销售；第一类医疗器械生产；第一类医疗器械销售；工程和技术研究和试验发展；生物化工产品技术研发；实验分析仪器制造；实验分析仪器销售；技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广；医疗设备租赁；非居住房地产租赁；办公设备销售；办公设备耗材销售；计算机软硬件及辅助设备零售；信息系统集成服务；塑料制品制造；专用化学产品制造（不含危险化学品）；新型有机活性材料销售（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）
股权结构	郑州安图生物工程股份有限公司系上市公司（股票代码：603658.SH），其控股股东为郑州安图实业集团股份有限公司，其实际控制人为苗拥军

3. 四川迪恩爱科技有限公司

名称	四川迪恩爱科技有限公司
成立时间	2010-11-16
经营范围	销售：医疗器械 II、III 类（医用超声仪器及有关设备、医用磁共振设备、临床检验分析仪器、医用 X 射线设备、体外诊断试剂）（凭许可证经营，期限以许可证为准）；医疗设备的研发；计算机软硬件开发、销售；医疗器械的上门维护及保养；生物技术推广服务；医疗设备租赁；货物进出口。（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动）
股权结构	邹立东持股 94%，邹立刚持股 6%

4. 四川英博特进出口贸易有限公司

名称	四川英博特进出口贸易有限公司
成立时间	2006-10-16
经营范围	一般项目：货物进出口；技术进出口；化工产品销售（不含许可类化工产品）；建筑材料销售；汽车新车销售；计算机软硬件及辅助设备零售；计算机软硬件及辅助设备批发；信息技术咨询服务；办公设备销售；电子专用设备销售；通用设备修理；机械电气设备销售；实验分析仪器销售；智能仪器仪表销售；仪器仪表销售；农林牧渔专用仪器仪表销售；电子测量仪器销售；电工仪器仪表销售；机械设备租赁；医疗设备租赁；技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广；第一类医疗器械销售；第二类医疗器械销售；医护人员防护用品批发（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）。许可项目：第三类医疗器械经营（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准）
股权结构	李诚持股 60%，李健持股 40%

5. 广州达安基因股份有限公司

名称	广州达安基因股份有限公司
成立时间	1988-08-17
经营范围	生物技术推广服务;机电设备安装服务;专用设备安装（电梯、锅炉除外）;室内装饰、装修;生物技术转让服务;医疗设备维修;货物进出口（专营专控商品除外）;食品科学技术研究服务;生物技术开发服务;通用机械设备零售;风险投资;投资咨询服务;企业自有资金投资;投资管理服务;非许可类医疗器械经营;软件开发;医学研究和试验发展;医疗设备租赁服务;计算机技术开发、技术服务;医疗用品及器材零售（不含药品及医疗器械）;建筑工程后期装饰、装修和清理;建筑物空调设备、通风设备系统安装服务;生物技术咨询、交流服务;通用机械设备销售;股权投资管理;医疗诊断、监护及治疗设备制造;临床检验服务;医疗诊断、监护及治疗设备零售;生物药品制造;二、三类医疗器械批发;医疗诊断、监护及治疗设备批发;股权投资
股权结构	广州达安基因股份有限公司系上市公司（股票代码：002030.SZ），其控股股东为广州中大控股有限公司，其实际控制人为广州市人民政府

6. 国药集团四川医学检验有限公司

名称	国药集团四川医学检验有限公司
----	----------------

成立时间	2015-12-29
经营范围	临床检验服务；销售、租赁及维修第二、三类医疗器械（以上范围可提供贮存、配送服务）；销售：化工产品（不含危险品）、化学试剂（不含危险品）；计算机及耗材销售；计算机软件开发及销售；网络设备销售及安装；日化用品销售（不含化学危险品）；广告设计与制作（不含气球广告及发布固定形式印刷品广告）；货物及技术进出口。（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动）
股权结构	国药集团四川省医疗器械有限公司【上市公司国药控股股份有限公司（股票代码：01099.HK）控制的公司】持股 60%，四川科远医疗仪器有限公司持股 40%

7. 宁波海尔施基因科技有限公司

名称	宁波海尔施基因科技有限公司
成立时间	2011-08-10
经营范围	许可项目：第三类医疗器械生产；第二类医疗器械生产；第三类医疗器械经营（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体经营项目以审批结果为准）。一般项目：第二类医疗器械销售；第一类医疗器械生产；第一类医疗器械销售；办公设备销售；办公设备租赁服务；家用电器销售；核酸产品的研发；科研仪器及耗材的批发、零售；生物试剂的生产及技术服务、技术咨询；基因检测技术咨询服务；自营或代理各类商品和技术的进出口业务，但国家禁止或限定经营的商品和技术除外；软件开发及销售；医疗设备租赁；实验室仪器的研发、生产、销售、技术服务和维修服务；电脑的销售和维修（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）

股权结构	宁波鼎域科技有限公司持股 34.29%，海尔施生物医药股份有限公司持股 28.29%，宁波小倍企业管理合伙企业（有限合伙）持股 8.57%，宁波小球企业管理合伙企业（有限合伙）持股 8.57%，宁波小壹企业管理合伙企业（有限合伙）持股 3.81%，北京启明融新股权投资合伙企业（有限合伙）持股 3.81%，广州德福二期股权投资基金（有限合伙）持股 2.86%，宁波小睿企业管理合伙企业（有限合伙）持股 2.57%，苏州金阖二期股权投资合伙企业（有限合伙）持股 2.12%，宁波昕月阳企业管理合伙企业（有限合伙）持股 1.31%，宁波蓝海创业投资合伙企业（有限合伙）持股 0.95%，苏州工业园区启华五期创业投资合伙企业（有限合伙）持股 0.95%，成都博远嘉昱创业投资合伙企业（有限合伙）持股 0.95%，上海景数创业投资中心（有限合伙）持股 0.95%
------	---

8. 四川正则科技有限公司

名称	四川正则科技有限公司
成立时间	2015-12-18
经营范围	销售：计算机、软件及辅助设备，医疗用品及器材，文化、体育用品及器材，纺织、服装及家庭用品；技术推广服务；社会经济咨询；医疗设备经营租赁；货物及技术进出口；专用设备维修。（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动）。
股权结构	杜琼花持股 87.5%，赵书剑持股 12.5%

（二）披露签订代理协议的基本情况，包括签订背景、合作年限、代理产品、主要权利义务条款、销售责任及风险、是否为独家代理、解除条件及终止风险，并结合上述评估代理关系的稳定性。

经审阅，发行人已在招股说明书“第六章 业务与技术”之“发行人主营业务、主要产品的基本情况”之“（二）公司的主要经营模式”之“2、采购模式”之“（2）代理业务采购”补充披露如下：

“发行人或子公司与代理产品前五大供应商签订协议的具体情况如下：

序号	产品的品牌	供应商名称	供应商与品牌商的关系	发行人主要采购的代理产品类型	协议签署情况
1	美国贝克曼	贝克曼库尔特商贸（中国）有限公司	品牌商的全资子公司	贝克曼生化诊断、特定蛋白、免疫等系列产品的仪器、试剂及耗材	已签订具有代理权的代理协议
		四川英博特进出口贸易有限公司	为品牌商产品提供进口服务的服务商	为发行人采购贝克曼实验室自动化生化免疫组合流水线及配套设备设施提供进口服务	四川英博特进出口贸易有限公司系进口服务商，已签订不具有代理权的购销协议
2	VIRCELL	郑州安图生物工程股份有限公司	品牌商的代理商	九项呼吸道感染病原体 IgM 抗体检测试剂盒	已签订具有代理权的代理协议
3	安图生物		品牌商自身	化学发光诊断仪器、试剂及耗材	已签订不具有代理权的购销协议
4	海尔施	宁波海尔施基因科技有限公司	品牌商的子公司	相关仪器及试剂	已签订具有代理权的代理协议
5	美国快臻	国药集团四川医学检验有限公司	品牌商的代理商	B 型钠尿肽检测试剂盒（双抗夹心免疫酶法）	已签订不具有代理权的购销协议
		四川正则科技有限公司	品牌商的代理商		

序号	产品的品牌	供应商名称	供应商与品牌商的关系	发行人主要采购的代理产品类型	协议签署情况
6	意大利索灵	四川迪恩爱科技有限公司	品牌商的代理商	索灵化学发光诊断仪器、试剂及耗材	已签订不具有代理权的购销协议
7	达安基因	广州达安基因股份有限公司	品牌商自身	新型冠状病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光法）等	已签订不具有代理权的购销协议

注 1：四川英博特进出口贸易有限公司系主要为发行人采购贝克曼实验室自动化生化免疫份子组合流水线及配套设备设施提供进口服务的服务商。

注 2：四川正则科技有限公司系报告期初美国快臻在四川地区的代理商，报告期内美国快臻在四川的代理商变更为国药集团四川医学检验有限公司后，发行人即从国药集团四川医学检验有限公司处采购美国快臻的 B 型钠尿肽检测试剂盒（双抗夹心免疫酶法）等相关产品。

注 3：沃文特技术已与索灵诊断医疗设备（上海）有限公司签订有代理权的代理协议，代理产品为索灵化学发光诊断仪器、试剂及耗材。

发行人或子公司与代理产品前五大供应商签订的正在履行的代理协议或购销协议的基本情况如下：

序号	供应商名称	签订背景	合作年限	代理业务所涉产品	主要权利义务条款	销售责任及风险	是否为独家代理	解除条件
----	-------	------	------	----------	----------	---------	---------	------

序号	供应商名称	签订背景	合作年限	代理业务所涉产品	主要权利义务条款	销售责任及风险	是否为独家代理	解除条件
1	贝克曼库尔特商贸（中国）有限公司	发行人 2012 年起成为贝克曼西南地区的重要合作伙伴，作为其主要的代理商之一	自 2012 年至今	贝克曼生化诊断、特定蛋白、免疫等系列产品的仪器、试剂及耗材	<p>1. 协议产品 经销商作为协议所列代理产品在销售区域内的非独家经销商。</p> <p>2. 销售区域 贝克曼中国、贝克曼香港指定经销商负责协议记载之地区及市场的客户推广、销售协议产品或提供服务。</p> <p>3. 竞业禁止 经销商在本协议有效期内不得从事与公司利益相冲突的行为。若经销商拟从事与公司利益相冲突的行为，应事先告知贝克曼中国、贝克曼香港。</p> <p>4. 非排他性 在协议有效期内，贝克曼中国、贝克曼香港有权授权其他经销商在销售区域内采购、推广、销售协议产品的权利，保留在销售区域内自行推广、销售协议产品的权利。</p>	经销商应在协议期内完成销售指标，若无法在规定期间达成，供应商可终止协议。	否	<p>1. 任一方出现欺诈、破产、经营状态严重恶化等情形，任一方可单方面解除协议。</p> <p>2. 供应商提前 60 日通知可单方面解除协议。</p> <p>3. 经销商严重违反协议或无法履行义务，供应商可单方面解除协议。</p> <p>4. 经销商因被收购、投资与供应商存在竞争关系的公司或签订有决定性影响的协议，供应商可提前 60 日单方面解除协议。</p>
2	郑州安图生物工程股份有限公司	发行人自 2013 年起成为 VIRCELL 九项产品在四川地区的重要合作伙伴	自 2013 年至今	VIRCELL 九项呼吸道感染病原体 IgM 抗体检测试剂盒	<p>1. 代理销售区域 安图生物授权发行人购买的九项呼吸道感染病原体 IgM 抗体检测试剂盒在四川省区域进行推广代理销售，未经许可，不得跨代理区域进行推广销售。</p> <p>2. 市场营销机制 (1) 如协议销售区域涉及到两个及以上代理商时，安图生物有权决定最终价格并指定经销商供货。 (2) 竞争协调机制：经销商不争夺分销商的现有终端用户，分销商不争夺经销商的现有终端用户。 (3) 安图生物提供的仪器，发行人只能使用安图生物提供的配套试剂及耗材，否则安图生物有权取消其代理权。</p>	经销商应按照协议约定完成任务量，否则供应商有权单方面解除协议。	否	下列情形安图生物可单方面解除协议：经销商存在超期付款，未支付相应违约金的；未按本合同约定考核进度完成任务量的；未尽到服务职责造成用户重大投诉的；严重损害安图生物利益或形象的；恶意扰乱安图生物市场的。

序号	供应商名称	签订背景	合作年限	代理业务所涉产品	主要权利义务条款	销售责任及风险	是否为独家代理	解除条件
		<p>发行人自2016年起成为安图生物磁微粒化学发光体外诊断试剂和全自动化学发光测定仪等产品在四川地区的重要合作伙伴</p>	<p>自2016年至今</p>	<p>安图生物磁微粒化学发光体外诊断试剂和全自动化学发光测定仪等产品</p>	<p>1. 安图生物授权发行人购买的安图生物磁微粒化学发光体外诊断试剂和全自动化学发光测定仪在四川地区进行推广销售，未经许可，不得跨区域进行推广销售。 2. 安图生物有权指导发行人制定、实施营销方案。 3. 安图生物应维护发行人的销售利益。 4. 发行人应向安图生物提供营业资质材料，自觉维护安图生物的形象和价格，不得恶意进行价格竞争，扰乱市场秩序，配合有关部门监督检查工作。</p>	<p>发行人完成合同约定的销售量，优先与安图生物签订下一年度销售合同。</p>	<p>否</p>	<p>1. 安图生物有权对发行人的销售行为及售后服务进行监督，因发行人原因造成不良后果的，安图生物有权解除合同。 2. 发行人未经安图生物许可，不得跨约定区域进行推广销售，否则视为违约，安图生物有权收取违约金并终止合同。 3. 发行人有下列情形的，安图生物有权单方解除合同，发行人销售权自动取消并承担因此引发的损失：发行人超期付款、未支付相应的违约金、严重损害安图生物利益或形象的、恶意扰乱安图生物市场的。</p>

序号	供应商名称	签订背景	合作年限	代理业务所涉产品	主要权利义务条款	销售责任及风险	是否为独家代理	解除条件
3	宁波海尔施基因科技有限公司	发行人自2019年起成为海尔施相关仪器及试剂在四川地区的重要合作伙伴	自2019年至今	海尔施相关仪器及试剂	<ol style="list-style-type: none"> 1. 宁波海尔施指定发行人为协议产品在四川省区域内的优先经销商。 2. 发行人代理宁波海尔施协议产品期间，不得代理分子诊断平台（多重检验试剂盒）其他厂商相关类似产品。发行人不得在指定区域和指定产品市场范围外以任何名义进行相关销售活动，除非经宁波海尔施批准。 3. 非经宁波海尔施书面同意，发行人不得另行指定、雇用或聘用协议产品的任何其他类别的经销商、代理商、转售商、联营公司或下一级经销商。 4. 发行人在本协议有效期内不得从事与宁波海尔施利益相冲突的行为。若发行人拟从事与宁波海尔施利益相冲突的行为，应事先告知宁波海尔施。 	经双方协商并书面确定经销商在授权经销区域内各年的销售任务，若无法在规定期间达成销售任务，供应商可提前60日通知取消经销商价格优惠政策及取消优先授权代理权。	否	经销商如存在腐败、丧失医疗器械经营资质以及其他严重违约行为，供应商可单方面解除协议。
4	国药集团四川医学检验有限公司	发行人自2019年起就B型钠尿肽检测试剂盒（双抗夹心免疫酶法）等产品与供应商开展合作	自2019年至今	B型钠尿肽检测试剂盒（双抗夹心免疫酶法）	<ol style="list-style-type: none"> 1. 供方有义务提供合法有效的资质和相关证明文件。 2. 供方业务员与需方签订销售合同需提供加盖公司公章的授权书及身份证复印件。 3. 需方具备采购及销售合同项下产品及履行协议相关义务的资质和条件并提供合法有效证明文件予以备案。 4. 需方同意按照约定的价格购买试剂。 	预计合同有效期内需方采购的含税金额为500万元。	否	除法定解除条件外，合同未单独约定解除条件。

序号	供应商名称	签订背景	合作年限	代理业务所涉产品	主要权利义务条款	销售责任及风险	是否为独家代理	解除条件
5	四川迪恩爱科技有限公司	发行人自2012年起就索灵化学发光诊断仪器、试剂等产品与供应商开展合作	自2012年至今	索灵化学发光诊断仪器、试剂	<ol style="list-style-type: none"> 1. 供应商有权对产品、仪器设备在买方的经营情况进行查询和监督。 2. 供应商有权根据市场情况对试剂、仪器设备销售价格和政策作出相应调整。 3. 供应商有向买方提供必要的技术培训、技术咨询和区域市场推广的义务，并提供培训或推广涉及的产品彩页或资料。 4. 买方在合同规定范围内有自主经营权。 5. 买方在销售产品时有义务遵守供应商要求的市场价格体系。 	年度销售任务以买方实际销售金额为准。	否	<ol style="list-style-type: none"> 1. 任何一方违反或未达到合同约定，双方均有权终止合同。 2. 合作期间，因外部环境发生重大变化，任何一方有变更合同需求时，需提前15个工作日向对方提出申请。变更条款双方友好协商确定并重新签订补充协议。
6	广州达安基因股份有限公司	发行人基于采购新冠试剂的需要与供应商开展合作	自2020年至今	新型冠状病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光法）等	<ol style="list-style-type: none"> 1. 供应商提供的试剂，应为全新的原厂正品，符合国家及相关行业标准的规定。 2. 买方每次订货时，应当通过邮件或传真等方式向甲方提交书面订单。 3. 自试剂交付之日起，试剂的所有风险转移给乙方。 	买方需对供应商购销货物数量和价格保密，若因泄露导致给供应商造成经济损失的，买方应赔偿。	否	除法定解除条件外，合同未单独约定解除条件。

根据正在履行中的代理协议或购销协议的约定，仅在发行人（或子公司）发生重大变化、实质性违约等情形下，代理业务的前五大供应商方有权终止相关协议，因此在发行人（或子公司）遵守相关约定的基础上，协议被解除或终止的法律风险较小。

综上，截至本招股说明书签署日，除因报告期内美国快臻在四川地区的代理商变更为国药集团四川医学检验有限公司以致发行人未再与四川正则科技有限公司签订关于美国快臻产品的购销协议外，发行人及（或）子公司与代理业务的前五大供应商均合作多年，发行人及（或）子公司与报告期内代理业务的前五大供应商均签署了代理协议或购销协议且报告期内未发生被要求解除或终止协议的情形，交易持续，业务关系具有稳定性。”

（三）说明发行人获得代理资格是否需支付相应对价或存在对应义务，代理模式下相关业务模式是否为贸易业务。

1. 发行人获得代理资格是否需支付相应对价或存在对应义务

经本所律师核查，发行人及（或）其子公司获得代理资格不需要支付相应对价，应履行的对应义务已在协议中予以约定。

2. 代理模式下相关业务模式是否为贸易业务

本所律师核查后认为，公司代理模式下的相关业务模式不是贸易业务，主要依据如下：

（1）公司代理业务与传统贸易业务相比具有明显的差异及特点

发行人主营业务为从事体外诊断仪器、试剂和耗材的研发、生产和销售及非自产体外诊断产品的代理业务，是一家致力于为医学检验提供自动化检验解决方案和诊断产品的创新型企业。就公司与上游品牌商、经销商的协议形式看，公司代理模式下相关业务主要分为两类：第一、具有相关品牌代理权的代理模式，即发行人与上游生产商、经销商签订年度代理协议，成为区域经销商或区域主要经销商之一，公司负责区域内的市场推广、客户维护、视合同约定的具体情况提供产品配送、维保等服务；第二、不具有代理权的购销模式，主要是根据下游医疗机构客户的需求，从相关品牌商或经销商直接采购试剂、仪器等产品，公司与相关品牌商或经销商签署产品购销协议，公司视情况需要承担配送等服务。

与传统的贸易业务相比，公司代理业务在业务性质、服务内容方面与贸易业务具有明显的差异和创新，主要体现在以下方面：

① 为客户提供个性化产品、解决方案的服务能力

公司代理业务的核心是为上游知名体外诊断公司提供专业的品牌推广、精准营销服务进而促进产品的销售，为下游众多专业的医疗机构客户提供满足其多元需求的、包含不同诊断产品的解决方案。经过多年的积累，公司初步建成了覆盖四川省各级医疗机构的营销网络，形成了一定规模的、优质的终端医院客户群。基于对上述特定客户群及区域市场需求的理解，公司进行商业模式的创新，挑选能满足不同医疗机构客户个性化需求的多种品牌、多种方法学及多种检验领域的诊断产品，将多个品牌的多种产品组合成解决方案服务终端医疗机构客户。

② 更综合、更专业的服务创新

对比传统的贸易业务，体外诊断产品代理业务不仅需要具备配送能力，资金及物流的支持能力，还需有客户维护、产品反馈、前沿学术沟通等方面的能力，公司代理业务需要提供更多专业服务，在服务模式上和服务内容上与贸易业务有较大差异。

（2）结合行业上市公司对代理业务描述的判断

“自有（自产）+代理”是体外诊断行业普遍采用的商业模式，迈克生物、美康生物、亚辉龙、万泰生物、安图生物、赛科希德等多家公司采购了国内外体外诊断产品用来销售，均按照代理业务口径披露。

公司	代理类业务情况	业务描述
迈克生物 (300463.SZ)	代理国外如日立、希森美康、碧迪、雅培、生物梅里埃等知名体外诊断品牌优势产品或与之开展战略合作。	迈克生物自成立以来始终专注于体外诊断产品的研发、生产、销售和相关服务，坚持以自主研发为主、以客户需求为导向、以满足临床应用为己任，以专业化产品和优质的服务为医学实验室提供整体解决方案；其 2020 年年报披露的营业收入构成为自主产品、代理产品、其他业务。
美康生物 (300439.SZ)	子公司杭州倚天系雅培产品浙江省区域的代理商，与雅培贸易（上海）有限公司长期合作；公司与日立、西门子、罗氏、希森美康等全球知名品牌供应商也建立了长期稳固的合作关系。	美康生物主营业务为体外诊断产品的自主研发、生产、销售和服务，及代理销售国外知名品牌的体外诊断产品。
亚辉龙 (688575.SH)	代理了贝克曼、施乐辉、碧迪、沃芬等品牌的产品。其中施乐辉只是承担了配送职能。	亚辉龙系一家体外诊断产品提供商，主营业务为以化学发光免疫分析法为主的体外诊断仪器及配套试剂的研发、生产和销售，及部分非自产医疗器械产品的代理销售业务。
万泰生物 (603392.SH)	作为美国 Bio-Rad 中国大陆地区一级经销商代理其血源筛查类诊断试剂、作为法国 DIAGAST 中国大陆地区总经销商代理其全自动血型分析仪及配套试剂。	万泰生物是从事体外诊断试剂、仪器与疫苗研发、生产及销售的高新技术企业，主要产品包括公司自产的体外诊断试剂与仪器，代理进口品牌的体外诊断试剂与仪器，以及自产疫苗产品。

公司	代理类业务情况	业务描述
安图生物 (603658.SH)	代理产品采购可以分为两大类，第一类公司会就所代理产品与生产厂商签署代理或经销合同，其中按照合作的重要度和合作的紧密度又分为重要战略合作和一般性合作。重要战略合作，公司会签署长期的独家代理合同或地方总代理合同；一般性合作，公司会签署年度合同。第二类是出于业务需要，零星从第三方直接采购试剂、仪器然后提供给公司的客户，公司与第三方签署产品采购合同。	安图生物所处行业为医药制造业，具体属于医疗器械行业体外诊断产品制造业，专业从事体外诊断试剂及仪器的研发、制造、整合及服务，产品涵盖免疫、微生物、生化等检测领域，同时也在分子检测等领域积极布局，能够为医学实验室提供全面的产品解决方案和整体服务。
赛科希德 (688338.SH)	抗凝血酶-III（AT-III）产品是代理的第三方产品。	赛科希德自成立以来一直致力于血栓与止血体外诊断领域的检测仪器、试剂及耗材的研发、生产和销售，为医疗机构提供凝血、血液流变、血沉压积、血小板聚集等自动化检测仪器及配套的试剂和耗材，是血栓与止血体外诊断领域领先的国内生产商。

注：迈克生物、万泰生物、安图生物相关资料分别来自其 2020 年年报；美康生物资料来自《二〇二〇年向特定对象发行股票募集说明书（注册稿）》及 2019 年年报，亚辉龙、赛科希德相关资料分别来自其招股说明书。

综上，本所律师认为，按照体外诊断上市公司对代理业务的界定及披露情况，公司代理业务分类符合行业惯例。

核查意见：

经核查，本所律师认为：

1. 发行人代理业务前五大供应商均有效存续，与发行人不存在股权控制关系，发行人与其发生的交易均属于其经营范围。

2. 四川正则科技有限公司系报告期初美国快臻在四川地区的代理商，报告期内美国快臻在四川的代理商变更为国药集团四川医学检验有限公司后，发行人即从国药集团四川医学检验有限公司处采购美国快臻的 B 型钠尿肽检测试剂盒（双抗夹心免疫酶法）等相关产品，因此，发行人未再与四川正则科技有限公司签订关于美国快臻产品的购销协议。除前述情形外，发行人或其子公司均已与前五大供应商签订了尚在履行期的代理协议或购销协议，协议中对产品、主要权利义务条款、销售责任等进行了约定，在发行人及（或）子公司遵守协议约定的基础上，协议被解除或终止的法律风险较小；发行人及（或）子公司与代理业务的前五大供应商均合作多年，报告期内未发生被要求解除或终止协议的情形，交易持续，业务关系具有稳定性。发行人已在招股说明书的相关章节对前述内容予以补充披露。

3. 发行人或其子公司获得代理资格不存在需要支付相应对价的情形，应履行的相应义务已在代理协议或购销协议中予以约定。发行人代理模式下的相关业务模式不属于贸易业务。

六、《审核问询函》之问题 6.关于区域集中性

申报文件显示，报告期内，发行人四川省内市场销售收入分别为 23,363.03 万元、31,861.15 万元和 26,931.11 万元，占主营业务收入的比重分别为 84.98%、82.83%和 71.54%。

请发行人：

（1）说明发行人销售区域集中的原因及合理性，是否符合行业惯例，发行人主营业务是否存在跨地区拓展下游客户的限制，及省外业务的拓展方式、竞争能力及发展空间。

（2）说明发行人直接或间接股东是否存在为项目采购审批人员、负责人持

股的情形或其他特殊利益安排，是否存在商业贿赂等违法违规行为。

（3）结合四川省的市场容量、发展前景、行业竞争格局、变化趋势以及政策变动风险等，对“销售区域集中的风险”进行有针对性的补充完善。

请保荐人发表明确意见，请发行人律师对问题（2）发表明确意见。

核查程序：

针对上述事项，本所律师执行了以下核查程序：

1. 查阅了发行人股东及成都恒冠合伙人出具的声明；
2. 取得了发行人主要直销客户相关项目采购审批人员、负责人的名单，并与发行人股东名单进行比对；
3. 实地走访了发行人客户，并取得其出具的书面确认；
4. 查阅了发行人《反商业贿赂管理制度》，并抽取部分员工培训记录，检查发行人相关内控制度建立情况；
5. 查阅了天健会所出具的《内部控制的鉴证报告》；
- 6 查阅了发行人实际控制人、董事、监事以及高级管理人员出具的《关于不存在商业贿赂等事项的说明》；
7. 查阅了发行人与客户签署的部分廉洁购销合同，检查合同约定的反商业贿赂有关条款；
8. 查阅了公安机关对发行人实际控制人、董事、监事以及高级管理人员出具的《无犯罪记录证明》；
9. 查阅了高新区市场监督管理局出具的《证明》；
10. 查验了的发行人及其子公司的《企业信用报告》以及实际控制人、董事、监事和高级管理人员的《个人信用报告》；
11. 核查了发行人的公司银行流水以及实际控制人、董事、监事、高级管理人员、主要销售人员、主要财务人员的个人银行流水。

此外，本所律师还进行了网络公开信息检索，包括：国家企业信用信息公示系统、裁判文书网、信用中国、人民法院公告网、中华人民共和国国家监察委员会、12309 中国检查网、国家卫生健康委员会、中国执行信息公开网、中国市场

监管行政处罚文书网、四川省卫生健康委员会、四川省药械集中采购及医药价格监管平台、四川省药品监督管理局、成都法院网、成都市人民检察院、成都市监察委员会、成都高新区监察工作委员会等相关网站。

回复内容：

（一）说明发行人直接或间接股东是否存在为项目采购审批人员、负责人持股的情形或其他特殊利益安排，是否存在商业贿赂等违法违规行为。

1. 发行人直接或间接股东是否存在为项目采购审批人员、负责人持股的情形或其他特殊利益安排

经本所律师核查，发行人共有 21 名股东，包括 17 名自然人股东和 4 名机构股东。4 名机构股东中，四川养老基金、苏州金阖以及广发信德为外部机构投资者。17 名自然人股东及机构股东成都恒冠的合伙人均在发行人及子公司任职，其直接或间接持有发行人的股份均为其本人真实持有，不存在为项目采购审批人员、负责人持股的情形或其他特殊利益安排，具体情况如下：

序号	直接股东名称	持股数量（万股）	股权比例	股东身份及出资来源说明
1	张其胜	1,404.5692	32.70%	实际控制人，自有资金出资
2	杨龙贤	955.7154	22.25%	
3	唐前成	955.7154	22.25%	
4	文琴	80.0000	1.86%	公司员工，增资系公司对核心员工施行股权激励，均为自有资金出资
5	胡波	60.0000	1.40%	
6	岳思嘉	52.0000	1.21%	
7	邓志武	36.0000	0.84%	
8	徐建	20.0000	0.47%	
9	段元安	20.0000	0.47%	
10	陈功台	20.0000	0.47%	
11	胡杨刚	20.0000	0.47%	
12	胡强	16.0000	0.37%	
13	李洪丽	8.0000	0.19%	
14	雷蕾	8.0000	0.19%	
15	廖军	8.0000	0.19%	

序号	直接股东名称	持股数量（万股）	股权比例	股东身份及出资来源说明
16	陈正辉	8.0000	0.19%	
17	陆波	8.0000	0.19%	
18	成都恒冠	320.0000	7.45%	为公司员工持股平台，合伙人为公司实际控制人及公司员工，均使用自有资金出资
19	养老基金	179.9333	4.19%	外部机构投资者，自有资金出资
20	苏州金闾	68.9000	1.60%	
21	广发信德	45.9333	1.07%	
合计		4,294.7666	100.00%	—

发行人股东及成都恒冠合伙人均出具声明，确认其直接或间接持有发行人的股份，不存在委托持股或类似安排，且与发行人主要客户及其股东、董事、监事、高级管理人员之间不存在关联关系，亦不存在其他利益安排。

2. 是否存在商业贿赂等违法违规行为

（1）公司关于反商业贿赂的相关内控制度

经本所律师核查，为防范业务开展过程中发生商业贿赂等违法违规情形，保障公司合法合规运营，公司根据《中华人民共和国刑法》《中华人民共和国反不正当竞争法》等法律法规，建立了《反商业贿赂制度》《费用报销及付款管理制度》《货币资金管理制度》等内控制度，规定全体员工在销售活动中必须按照国家相关法律法规开展公平竞争，禁止采用向销售对象行贿或提供其他不正当利益等商业贿赂手段开展恶性竞争。同时，公司不定期组织相关员工培训，加强和巩固员工在实际业务开展过程中反商业贿赂的认知和意识。

（2）公司反商业贿赂相关内控制度执行情况

经本所律师核查，公司严格遵守相关法律法规以及公司制度对反商业贿赂的相关规定，采用正规合理方式拓展业务，保障公司合法合规运营。在实际开展业务的过程中，公司会与客户签订廉洁购销合同，对双方商业行为以及公司内部报销、付款等财务管理环节进行规范，有效防范商业贿赂，坚持公平交易、诚实守信的购销原则。

公司及实际控制人、董事、监事、高级管理人员已出具《关于不存在商业贿赂等事项的说明》，确认公司及实际控制人、董事、监事、高级管理人员、销售

人员在公司经营过程中不存在任何形式的商业贿赂行为，包括但不限于以下情形：通过销售产品、采购原材料或其他服务而给予客户、供应商及其关联方财物（现金和实物）；向客户、供应商及其关联方提供其他形式的不正当利益（如各种名义的旅游、考察等）；在销售和采购过程中，通过非正常途径附赠现金或者产品给予客户、供应商及其关联方回扣；通过非正常渠道（如账外资金）暗中给予客户、供应商及其关联方回扣。

天健会所就公司内部控制的有效性，出具了《内部控制的鉴证报告》，认为：“沃文特公司按照《企业内部控制基本规范》及相关规定于 2021 年 6 月 30 日在所有重大方面保持了有效的内部控制。”

（3）公司未因商业贿赂等违规行为被立案调查或处罚

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，公司及实际控制人、董事、监事、高级管理人员、销售人员、采购人员不存在因商业贿赂等不正当竞争或其他非法行为而被公安机关、检察院立案侦查或受到主管行政部门处罚的情况。

成都高新区市场监督管理局已于 2021 年 1 月出具《证明》，确认 2018 年 1 月 1 日至 2020 年 12 月 31 日期间，发行人及其子公司在成都市市场监督局金信系统和四川省市场监管一体化工作平台中，未有违法违规记录。

成都高新区市场监督管理局已于 2021 年 8 月出具《证明》，确认 2018 年 1 月 1 日至 2021 年 8 月 2 日期间，未发现发行人及其子公司因违反国家市场监督管理相关法律、法规、规章而受到成都高新区市场监督管理局行政处罚的情形。

核查意见：

经核查，本所律师认为：

发行人直接或间接股东不存在为项目采购审批人员、负责人持股的情形或其他特殊利益安排，不存在商业贿赂等违法违规行为。

七、《审核问询函》之问题 8.关于任职与竞业禁止

申报文件显示：

（1）发行人控股股东、实际控制人张其胜、杨龙贤和唐前成，三人在创立

沃文特之前均在迈克生物股份有限公司任职。

（2）发行人董事、试剂研发总监及总工程师、质量总监在加入沃文特之前长期在迈克生物股份有限公司任职。核心技术人员 3 人中 2 人曾在迈克生物股份有限公司任职。

（3）发行人财务负责人于 2018 年 11 月入职，入职前在天健会计师事务所（特殊普通合伙）长期任职。天健会计师事务所（特殊普通合伙）系发行人本次申报的会计师。

请发行人：

（1）说明控股股东、实际控制人张其胜、杨龙贤和唐前成及其他董事、高管、核心技术人员是否对原单位负有竞业禁止或保密义务、是否存在违反或规避竞业禁止协议、保密协议的情形或被曾任职单位主张过权利，是否存在相关纠纷。

（2）说明财务负责人任职情况对申报会计师审计业务独立性的影响及依据。

请保荐人、发行人律师对问题（1）发表明确意见，请保荐人、申报会计师对问题（2）发表明确意见。

核查程序：

针对上述事项，本所律师执行了以下核查程序：

1. 访谈了发行人实际控制人、控股股东、董事（除独立董事）、高级管理人员、核心技术人员，取得并查阅了其书面承诺；
2. 查阅了发行人董事（除独立董事）、高级管理人员、核心技术人员与发行人签订的劳动合同；
3. 取得并查阅了成都高新区社区发展治理和社会保障局出具的发行人及子公司无已审结的劳动仲裁案件的证明。

此外，本所律师还就相关情况访谈了发行人人事部门负责人，并查询了裁判文书网、中国执行信息公开网及地方法院网等网站披露的公开信息。

回复内容：

（一）说明控股股东、实际控制人张其胜、杨龙贤和唐前成及其他董事、高管、核心技术人员是否对原单位负有竞业禁止或保密义务、是否存在违反或规避竞业禁止协议、保密协议的情形或被曾任职单位主张过权利，是否存在相关纠纷。

1. 发行人控股股东、实际控制人张其胜、杨龙贤和唐前成及其他董事（独立董事除外）、高管、核心技术人员在原单位的任职情况

经本所律师核查，发行人控股股东、实际控制人张其胜、杨龙贤和唐前成及其他董事（独立董事除外）、高管、核心技术人员在原单位的任职情况如下：

姓名	身份说明	在原单位任职情况
张其胜	董事长、总裁	2003年至2006年在迈克生物股份有限公司销售部任销售人员
杨龙贤	董事、副总裁、核心技术人员	2003年至2006年在迈克生物股份有限公司售后技术部任工程师
唐前成	董事、副总裁	2001年至2006年在迈克生物股份有限公司销售部任销售人员
文琴	董事	2011年至2014年在四川新健康成生物股份有限公司任销售经理
胡波	董事、核心技术人员	2004年至2014年在迈克生物股份有限公司任高级研究员
岳思嘉	董事、董事会秘书	2005年至2014年在国美电器有限公司营运管理部门任部长
刘欣	财务中心总经理	2009年至2018年在天健会计师事务所（特殊普通合伙）任高级项目经理
段元安	总工程师	2009年至2015年在迈克生物股份有限公司任研发职员
徐建	核心技术人员	2006年至2010年在广州市番禺区华鑫科技有限公司工程部任工程师

2. 是否对原单位负有竞业禁止或保密义务，是否存在违反或规避竞业禁止协议、保密协议的情形或被曾任职单位主张过权利，是否存在相关纠纷

经本所律师核查，发行人实际控制人、控股股东、董事（除独立董事）、高级管理人员、核心技术人员对原单位均不负有尚在履行期内的竞业限制义务。发

行人实际控制人、控股股东、董事（除独立董事）、高级管理人员、核心技术人员均已履行了法定的保密义务，不存在违反《中华人民共和国反不正当竞争法》《国家工商行政管理局关于禁止侵犯商业秘密行为的若干规定》等相关法律法规及有关规定的侵犯原单位商业秘密的行为。

截至本补充法律意见书出具之日，发行人实际控制人、控股股东、董事（独立董事除外）、高级管理人员、核心技术人员均不存在因违反竞业限制义务或保密义务被原单位主张权利的情形，也从未与原单位发生过因违反竞业限制义务或保密义务的争议及纠纷。

发行人实际控制人、控股股东、董事（独立董事除外）、高级管理人员、核心技术人员已出具承诺，若因其违反竞业限制义务或保密义务被原单位主张权利而承担赔偿责任，均以其自有资金赔偿原单位，不会通过关联交易、资金拆借等方式转嫁至发行人从而造成发行人的损失。

核查意见：

经核查，本所律师认为：

发行人控股股东、实际控制人张其胜、杨龙贤和唐前成及其他董事（除独立董事）、高管、核心技术人员对原单位不负有仍在履行期内的竞业限制义务，上述人员依据法律法规履行了法定的保密义务，不存在违反或规避竞业限制协议或保密协议而被曾任职单位主张权利的情形，与曾任职单位也不存在相关纠纷。

八、《审核问询函》之问题 9.关于生产经营场所

申报文件显示，报告期内，发行人的主要生产经营与办公场所为租赁取得。发行人于 2019 年取得一项土地使用权，目前正在建设生产基地。

请发行人：

- (1) 说明取得土地使用权的基本情况，是否符合规定。
- (2) 说明租赁房屋的属性与发行人实际使用用途是否相符，是否符合租赁合同的规定，是否存在违反生产、消防等相关法律、法规的情形。
- (3) 说明租赁房产是否存在搬迁风险，如存在，请说明对发行人生产经营

的具体影响；相关法律法规对公司产品生产及存储场所是否有特殊要求，变更场所是否需要重新履行相关法律程序及所需时间。

请保荐人、发行人律师发表明确意见。

核查程序：

针对上述事项，本所律师执行了以下核查程序：

1. 查阅了发行人或其子公司与出租方签订的租赁协议；
2. 查验了发行人租赁的部分房屋的产权证；
3. 查验了发行人购置自有土地的《国有建设用地使用权出让合同》、付款凭证及取得的发票；
4. 查阅了发行人建设新基地对应的《建设用地规划许可证》《建设工程规划许可证》《建筑工程施工许可证》；
5. 查阅了发行人就建设新基地与施工方签订的《施工合同》；
6. 对发行人及其子公司租赁的房屋、建筑物或场地进行了实地查勘；
7. 对发行人的新基地进行了实地查勘；
8. 查阅了发行人实际控制人出具的承诺；
9. 查阅了规划部门、住建部门、安全生产部门、消防部门等主管部门出具各类证明。

此外，本所律师还对发行人总裁进行了访谈。

回复内容：

（一）说明取得土地使用权的基本情况，是否符合规定。

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，发行人及其子公司共拥有 1 宗土地使用权，具体情况如下：

序号	权证号	坐落	使用权人	用途	面积 (m ²)	权利性质	使用期限	他项权利
1	川(2020)成都市不动产权第0288649号	高新区康强四路9号	发行人	工业用地	29,188.96	出让	2019.4.8-2039.4.7	抵押

经核查，发行人上述土地使用权的取得过程如下：

2019年3月4日，柯尼特通过公开挂牌竞买方式竞得位于高新区西区东林片区29,188.96平方米的一类工业用地，成交金额为560.43万元。成都高新技术产业开发区规划国土建设局及成都市公共资源交易服务中心与柯尼特一同签署了《成都市挂牌出让国有建设用地使用权成交确认书（工业用地）》。

2019年3月18日，柯尼特与成都高新技术产业开发区规划国土建设局签订了《国有建设用地使用权出让合同》。

2019年3月30日，柯尼特除将竞买保证金150万转为出让款外，另行支付了410.43万元土地出让款，并取得成都高新区规划国土建设局出具的《四川省政府非税收收入一般缴款书》。

2019年4月8日，柯尼特与土地提供方、征地事务中心、储备中心、街道办事处等一同签署了《成都高新区招标采购挂牌出让土地移交确认书》。

2019年5月9日，柯尼特缴纳了相关契税及印花税。

2019年5月21日，柯尼特取得了成都市规划和自然资源局颁发的“川(2019)成都市不动产权第0192359号”《不动产权证书》。

2020年9月18日，因公司股改名称变更，发行人换取了由成都市规划和自然资源局颁发的“川(2020)成都市不动产权第0288649号”《不动产权证书》。

本所律师核查后认为，发行人土地使用权系通过土地出让程序取得，取得程序合法合规。

（二）说明租赁房屋的属性与发行人实际使用用途是否相符，是否符合租赁合同的规定，是否存在违反生产、消防等相关法律、法规的情形。

1. 租赁房屋的属性与发行人实际使用用途是否相符

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，发行人及子公司租赁房屋的证载用途与实际用途情况如下：

序号	出租方	租赁面积 (m ²)	租赁地址	证载用途	实际用途
1	四川博力投资集团有限公司	3,248	成都市高新西区西芯大道6号3栋1层及附属楼、3栋2层及附属楼、3栋3层303室	库房	生产厂房

序号	出租方	租赁面积 (m ²)	租赁地址	证载用途	实际用途
2	成都普天电缆股份有限公司	2,180	成都市高新区（西区）新航路18号	物流中心	物流中心
3	四川博力投资集团有限公司	1,431.5	成都市高新区西芯大道6号，办公大楼1层101、办公大楼3-4层	研发中心	办公室
4	四川博力投资集团有限公司	1,203	成都市高新西区西芯大道6号框架厂房大楼2栋2层	库房	生产厂房
5	成都普天电缆股份有限公司	879	成都高新区（西区）新航路18号内部分厂房	物流中心	物流中心
6	四川博力投资集团有限公司	836	成都市高新区西芯大道6号内部分厂房	—	库房
7	四川博力投资集团有限公司	608	成都市高新区西芯大道6号3栋3层301、302号	库房	生产厂房
8	四川博力投资集团有限公司	482	成都市高新区西芯大道6号3栋1楼1号	库房	库房
9	四川博力投资集团有限公司	300	成都市高新西区西芯大道6号（K101）	—	食堂
10	四川博力投资集团有限公司	8	成都市高新西区西芯大道6号内一处小库房	—	仓储

经本所律师核查，上述存在实际用途与证载用途不一致的房屋均位于博力科技园内，不一致主要表现为沃文特技术将库房用于了生产相关活动。虽存在前述不一致情形，但沃文特技术在使用过程中未对房屋主体结构进行改建或扩建，也未增设大型设备或特种设备。并且，成都高新区发展改革与规划管理局已出具专项说明，确认发行人及沃文特技术租赁的博力科技园房屋对应的用地性质为工业用地，博力科技园内建筑性质主要为厂房、库房、倒班宿舍、研发中心，可用于开展生产活动。此外，成都高新区发展改革和规划管理局已于2021年8月19日出具了证明，确认自该局成立至证明出具之日，发行人及沃文特技术在成都高新区范围内未有因违反城乡规划管理方面法律法规而受该局处罚的情形。因此，本所律师认为，发行人及子公司租赁的博力科技园内的房屋的实际用途符合相关规划要求，不存在因此而受到行政处罚的情形。

2. 是否符合租赁合同的规定

经本所律师核查，发行人及子公司对上述租赁房屋、建筑物及场地的使用符合其与出租方已签订的《租赁合同》的约定。

3. 是否存在违反生产、消防等相关法律、法规的情形

经本所律师核查，2019年4月，成都市应急管理局向沃文特技术颁发了《安全生产标准化证书》，评定沃文特技术为安全生产标准化三级企业，有效期至2022年4月。此外，成都市高新区安全生产委员会办公室于2021年8月3日出具《安全生产守法证明》，证明发行人及子公司“自2018年1月1日至2021年8月2日在高新区未发生安全生产事故，未受到高新区安全生产监督管理部门的处罚”。

经核查，发行人及子公司租赁房屋所在的位于成都市高新区西芯大道6号的博力科技园已于2010年3月完成了建设工程消防验收，所在的位于成都高新区（西区）新航路18号的中国普天成都工业基地已于2007年12月完成了建设工程消防验收。2021年9月23日，发行人委托的第三方检测机构对发行人及子公司租赁的房屋进行了消防检测，经检测评定为合格，并认为发行人及子公司租赁的场地消防工程总体设施较为规范，布局较为合理，相关消防功能可以实现。此外，成都市消防救援支队于2021年9月3日出具了证明，证明自2018年1月1日至证明出具之日，发行人及其子公司不存在被调查或行政处罚的记录。

基于上述，本所律师认为，发行人及子公司不存在因违反生产、消防等法律法规而被主管部门行政处罚的情形。

（三）说明租赁房产是否存在搬迁风险，如存在，请说明对发行人生产经营的具体影响；相关法律法规对公司产品生产及存储场所是否有特殊要求，变更场所是否需要重新履行相关法律程序及所需时间。

1. 租赁房产是否存在搬迁风险

经本所律师核查，发行人及子公司承租的上表中第6、9、10项房屋因出租人未取得产权证，存在出租人应相关主管部门要求收回或拆除房屋的可能，进而可能导致发行人及子公司无法继续使用该房屋的风险。但鉴于前述房屋报告期内系用于食堂及仓储，非公司主要生产场地，即使无法使用亦不会对公司生产经营

造成实质性影响。

截至本补充法律意见书出具之日，发行人新基地已完成建筑工程竣工验收，发行人及子公司已启动主动搬迁计划，搬迁工作正在进行中，发行人及子公司将在新基地达成生产、使用条件并完成搬迁后停止使用租赁的场地。

2. 相关法律法规对公司产品生产及存储场所是否有特殊要求

经本所律师核查，沃文特技术作为发行人生产性的子公司，所生产产品主要为医疗器械，主要法律法规对相关产品生产及存储场所的要求如下：

序号	法律法规及有关规定名称	相关内容
1	《医疗器械监督管理条例》	第三十条 从事医疗器械生产活动，应当具备下列条件：（一）有与生产的医疗器械相适应的生产场地、环境条件、生产设备以及专业技术人员.....
2	《医疗器械生产监督管理办法》	第七条 从事医疗器械生产，应当具备以下条件：（一）有与生产的医疗器械相适应的生产场地、环境条件、生产设备以及专业技术人员..... 第四十五条 医疗器械生产企业应当在经许可或者备案的生产场地进行生产.....
3	《医疗器械经营监督管理办法》	第七条 从事医疗器械经营，应当具备以下条件：.....（二）具有与经营范围和经营规模相适应的经营、贮存场所.....
4	《医疗器械生产质量管理规范》	第十二条 厂房与设施应当符合生产要求，生产、行政和辅助区的总体布局应当合理，不得互相妨碍。 第十三条 厂房与设施应当根据所生产产品的特性、工艺流程及相应的洁净级别要求合理设计、布局和使用。生产环境应当整洁、符合产品质量需要及相关技术标准的要求。产品有特殊要求的，应当确保厂房的外部环境不能对产品质量产生影响，必要时应当进行验证。 第十四条 厂房应当确保生产和贮存产品质量以及相关设备性能不会直接或者间接受到影响，厂房应当有适当的照明、温度、湿度和通风控制条件。 第十五条 厂房与设施的设计和安装应当根据产品特性采取必要的措施，有效防止昆虫或者其他动物进入。对厂房与设施的维护和维修不得影响产品质量。

		<p>第十六条 生产区应当有足够的空间，并与其产品生产规模、品种相适应。</p> <p>第十七条 仓储区应当能够满足原材料、包装材料、中间品、产品等的贮存条件和要求，按照待验、合格、不合格、退货或者召回等情形进行分区存放，便于检查和监控。</p>
5	《医疗器械经营质量管理规范》	<p>第十一条 企业应当具有与经营范围和经营规模相适应的经营场所和库房，经营场所和库房的面积应当满足经营要求。经营场所和库房不得设在居民住宅内、军事管理区（不含可租赁区）以及其他不适合经营的场所。经营场所应当整洁、卫生。</p> <p>第十七条 库房的选址、设计、布局、建造、改造和维护应符合医疗器械贮存的要求，防止医疗器械的混淆、差错或者被污损，并具有符合医疗器械产品特性要求的贮存设施、设备。</p> <p>第十九条 在库房贮存医疗器械，应当按质量状态采取控制措施，实行分区管理，包括待验区、合格品区、不合格品区、发货区等，并有明显区分（如可采用色标管理，设置待验区为黄色、合格品区和发货区为绿色、不合格品区为红色），退货产品应当单独存放。医疗器械贮存作业区、辅助作业区应当与办公区和生活区分开一定距离或者有隔离措施。</p> <p>第二十条 库房的条件应符合以下要求：（一）库房内外环境整洁，无污染源；（二）库房内墙光洁，地面平整，房屋结构严密；（三）有防止室外装卸、搬运、接收、发运等作业受异常天气影响的措施；（四）库房有可靠的安全防护措施，能够对无关人员进入实行可控管理。</p>
6	《医疗器械生产质量管理规范附录体外诊断试剂》	<p>2.2.1 应当有整洁的生产环境。厂区的地面、路面周围环境及运输等不应产品的生产造成污染。行政区、生活区和辅助区的总体布局合理，不得对生产区有不良影响。厂区应当远离有污染的空气和水等污染源的区域。</p> <p>2.2.2 生产厂房应当设置防尘、防止昆虫和其他动物进入的设施。洁净室（区）的门、窗及安全门应当密闭，洁净室（区）的门应当向洁净度高的方向开启。</p> <p>2.2.3 应当根据体外诊断试剂的生产过程控制，确定在相应级别的洁净室（区）内进行生产的过程，避免生产中的污染。空气洁净级别不同的洁净室（区）之间的静压差应当大于 5 帕，洁净室（区）与室外大</p>

	<p>气的静压差应大于 10 帕，并应当有指示压差的装置。相同级别洁净室间的压差梯度应当合理。</p> <p>2.2.4 酶联免疫吸附试验试剂、免疫荧光试剂、免疫发光试剂、聚合酶链反应（PCR）试剂、金标试剂、干化学法试剂、细胞培养基、校准品与质控品、酶类、抗原、抗体和其他活性类组分的配制及分装等产品的配液、包被、分装、点膜、干燥、切割、贴膜以及内包装等，生产区域应当不低于 100,000 级洁净度级别。</p> <p>2.2.5 阴性或阳性血清、质粒或血液制品等的处理操作，生产区域应当不低于 10,000 级洁净度级别，并应当与相邻区域保持相对负压。</p> <p>2.2.6 无菌物料等分装处理操作，操作区域应当符合局部 100 级洁净度级别。</p> <p>2.2.7 普通类化学试剂的生产应当在清洁环境中进行。</p> <p>2.2.8 洁净室（区）空气洁净度级别应当符合下表规定……</p> <p>2.2.9 洁净室（区）应当按照体外诊断试剂的生产工艺流程及所要求的空气洁净度级别进行合理布局，人流、物流走向应当合理。同一洁净室（区）内或相邻洁净室（区）间的生产操作不得互相交叉污染。</p> <p>2.2.10 进入洁净室（区）的管道、进回风口布局应当合理，水、电、气输送线路与墙体接口处应当可靠密封，照明灯具不得悬吊。</p> <p>2.2.11 洁净室（区）的温度和相对湿度应当与产品生产工艺要求相适应。无特殊要求时，温度应当控制在 18~28℃，相对湿度控制在 45%~65%。</p> <p>2.2.12 洁净室（区）和非洁净室（区）之间应有缓冲设施。</p> <p>2.2.13 洁净室（区）的内表面（墙面、地面、天棚、操作台等）应当平整光滑、无裂缝、接口严密、无颗粒物脱落，避免积尘，并便于清洁处理和消毒。</p> <p>2.2.14 洁净室（区）的空气如循环使用应当采取有效措施避免污染和交叉污染。</p> <p>2.2.15 洁净室（区）内的水池、地漏应安装防止倒灌的装置，避免对环境和物料造成污染。</p> <p>100 级的洁净室（区）内不得设置地漏。</p> <p>2.2.16 产尘操作间应当保持相对负压或采取有效措施，防止粉尘扩散，避免交叉污染。</p> <p>2.2.17 对具有污染性、传染性和高生物活性的物料应当在受控条件下进行处理，避免造成传染、污染或泄漏等。</p>
--	--

	<p>2.2.18 生产激素类、操作有致病性病原体或芽孢菌制品的，应当使用单独的空气净化系统，与相邻区域保持负压，排出的空气不能循环使用。</p> <p>2.2.19 进行危险度二级及以上的病原体操作应当配备生物安全柜，空气应当进行过滤处理后方可排出。应当对过滤器的性能进行定期检查以保证其有效性。使用病原体类检测试剂的阳性血清应当有相应的防护措施。</p> <p>2.2.20 对于特殊的高致病性病原体的采集、制备，应当按照有关部门颁布的行业标准，如人间传染病微生物名录、微生物和生物医学实验室生物安全通用准则、实验室生物安全通用要求等相关规定，配备相应的生物安全设施。</p> <p>2.2.21 生产聚合酶链反应（PCR）试剂的，其生产和检验应当在独立的建筑物或空间内进行，保证空气不直接联通，防止扩增时形成的气溶胶造成交叉污染。其生产和质检的器具不得混用，用后应严格清洗和消毒。</p> <p>2.2.22 洁净室（区）内的人数应当与洁净室（区）面积相适应。</p> <p>2.2.23 对生产环境没有空气净化要求的体外诊断试剂，应当在清洁环境内进行生产。</p> <p>清洁条件的基本要求：要有防尘、通风、防止昆虫或其他动物以及异物混入等措施；人流、物流分开，人员进入生产车间前应当有换鞋、更衣、佩戴口罩和帽子、洗手、手消毒等清洁措施；生产场地的地面应当便于清洁，墙、顶部应平整、光滑，无颗粒物脱落；操作台应当光滑、平整、无缝隙、耐腐蚀，便于清洗、消毒；应当对生产区域进行定期清洁、清洗和消毒；应当根据生产要求对生产车间的温湿度进行控制。</p> <p>2.2.24 易燃、易爆、有毒、有害、具有污染性或传染性、具有生物活性或来源于生物体的物料的管理应当符合国家相关规定。所涉及的物料应当列出清单，专区存放、专人保管和发放，并制定相应的防护规程。</p> <p>2.2.25 动物室应当在隔离良好的建筑体内，与生产、质检区分开，不得对生产造成污染。</p>
--	---

3. 变更场所是否需要重新履行相关法律程序及所需时间

根据相关法律法规及有关规定，发行人及其子公司搬迁至新基地需要履行的

程序、所需的时间以及目前的完成情况如下：

序号	事项	所需最长时间	相关依据	状态
1	对“增加经营场所”事项进行备案	—	《医疗器械经营监督管理办法》第七条；《四川省人民政府关于印发四川省工商登记制度改革实施方案的通知》	已完成
2	变更《营业执照》注册地址	25 个工作日	《公司登记管理条例》第五十三条、第五十四条	已完成
3	变更《医疗器械生产许可证》登记的住所、生产地址	40 个工作日	《医疗器械生产监督管理办法》第八条、第十条、第十五条	已完成
4	变更《医疗器械经营许可证》登记的经营场所、库房地址	30 个工作日	《医疗器械经营监督管理办法》第十五条、第十六条、第十七条	进行中
5	变更《药品经营许可证》登记的注册地址、仓库地址	45 个工作日	《药品经营许可证管理办法》第十三条、第十四条	进行中

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，发行人及子公司已完成部分变更经营场所所需的法律程序，其余手续正在办理中。

核查意见：

经核查，本所律师认为：

1. 发行人及其子公司共拥有 1 宗土地使用权，取得土地使用权合法合规。
2. 发行人及子公司存在部分租赁房屋的实际用途与证载用途不一致的情形，主要表现为将承租的库房用于生产，但主管部门已确认相关房屋可用于生产活动，因此租赁房屋实际用途符合规划要求，不存在因此而受到行政处罚的情形。发行人及子公司对租赁房屋的使用符合租赁合同的约定。发行人及子公司不存在因违反生产、消防等相关法律、法规而被行政处罚的情形。

3. 发行人及子公司租赁的无证房屋存在不能继续使用的风险，但该房屋非主要生产场地，即使无法使用亦不会对公司生产经营造成实质性影响。另外，发

行人及子公司已启动搬迁计划，将在新基地达成生产、使用条件并完成搬迁后停止使用租赁的场地。《医疗器械监督管理条例》等相关法律法规对公司产品生产及存储场所有一定要求，发行人及子公司已完成部分变更经营场所所需的法律程序，其余手续正在办理中。

九、《审核问询函》之问题 10.关于未决诉讼

申报文件显示，2020年1月，发行人子公司租赁的一处仓库发生火灾，火灾因线路故障引起，起火点位于发行人租赁仓库的吊顶上部。发行人因上述事项被诉。根据司法鉴定结果，因火灾而造成原告产生的损失为2,114.53万元，发行人的损失为150.04万元。发行人结合代理律师出具的法律意见书，预估本火灾案件可能承担的赔偿金额为302.88万元并以此计提预计负债。

请发行人：

(1) 披露截至目前上述未决诉讼的进展或结果，是否有人员伤亡。

(2) 结合司法鉴定结果判定的原告损失情况、发行人预估本次赔偿金额的依据，说明发行人预计负债计提的充分性；模拟测算如需发行人承担原告全部损失对发行人生产经营业绩的影响、是否符合发行上市条件。

(3) 说明报告期内是否存在安全隐患或发生重大安全生产事故，是否因安全生产受到相关部门处罚，是否存在安全生产问题造成的重大诉讼或纠纷，是否受到相关部门对其安全生产的调查及处理结果。

(4) 说明安全生产制度及安全设施运行情况，发行人安全生产制度是否完善，运行是否存在漏洞。

请保荐人、发行人律师发表明确意见。

核查程序：

针对上述事项，本所律师执行了以下核查程序：

1. 取得并查阅了成都高新技术产业开发区公安消防大队出具的《火灾事故认定书》；

2. 查阅了相关主体的民事起诉状以及发行人的反诉状；

3. 查验了司法评估机构出具的关于各方涉案火灾事故中财产损失的价格评估意见；

4. 取得并查阅了案件代理律师出具《诉讼分析报告》；

5. 在成都市高新区应急管理局、成都市应急管理局、成都市高新区法院、成都市中级人民法院等有关部门网站进行查询；

6. 查阅了发行人及子公司购买安全设施签订的合同、支付的凭证以及相应发票；

7. 查阅了发行人及子公司制定的安全生产相关制度；

8. 访谈了发行人及子公司安全生产的负责人及经办人员；

9. 对发行人及子公司的生产场地进行现场查验；

10. 查验了第三方专业机构出具的《检测报告》，并对经办人员进行了访谈；

11. 查阅了成都市高新区安全生产委员会办公室、成都市消防救援支队出具的证明。

回复内容：

（一）披露截至目前上述未决诉讼的进展或结果，是否有人员伤亡。

经审阅，发行人已在招股说明书“第十一节 其他重要事项”之“三、重大诉讼或仲裁事项”之“（一）发行人及其子公司的诉讼或仲裁事项”补充披露以下内容：

“成都高新技术产业开发区人民法院已于 2021 年 6 月至 8 月对上述案件进行开庭审理，上述案件仍处于审理阶段。

根据成都市消防救援支队 2020 年 3 月 6 日出具的高消火认字[2020]第 0003 号《火灾事故认定书》，2020 年 1 月 8 日，高新西区西芯大道 6 号四川博力科技园内厂房发生火灾，此次火灾无人员伤亡。

截至本招股说明书签署日，上述未决诉讼案件尚在审理中，火灾事项未造成人员伤亡。”

（二）结合司法鉴定结果判定的原告损失情况、发行人预估本次赔偿金额的依据，说明发行人预计负债计提的充分性；模拟测算如需发行人承担原告全部损失对发行人生产经营业绩的影响、是否符合发行上市条件。

1. 结合司法鉴定结果判定的原告损失情况、发行人预估本次赔偿金额的依据，说明发行人预计负债计提的充分性

根据第三方评估机构出具的《价格评估意见书》，司法鉴定结果具体情况如下：

序号	主体名称	报告文号	损失金额（万元）
1	博力集团	宏价评[2021]030号	1,028.32
2	博力制药	宏价评[2021]029号	160.44
3	成电光信	宏价评[2021]031号	267.90
4	海德科技	宏价评[2021]032号	639.15
5	四川省乘风公司	宏价评[2021]024号	18.73
	小计		2,114.53
6	沃文特技术	宏价评[2021]025号	150.04

《火灾事故认定书》中记录起火原因为承租的建筑物吊顶上部的电气线路故障引燃周围可燃物所致。而对于起火部位的表述，仅为地理性描述，并非实际认定起火点在发行人实际承租的空间内。而博力集团作为厂房出租方及产权所有者，亦为起火电气线路的实际安装人和维护义务人。

根据发行人聘请的本案代理律师出具的《诉讼分析报告》，结合类似火灾案件处理结果，发行人一方承担本案较小责任、博力集团承担主要责任相对为本案最有可能的判决结果。较小责任指该责任方通常仅对火灾发生具有非故意或过于自信的过失（不对火灾损失扩大具有过错），在全部损失中承担约 15%-20%的较小比例的责任；而具有消防安全主体责任和安全保障义务的一方，在对火灾损失扩大具有过错时，将承担 80%-85%的主要责任。

由于司法鉴定的存在，预计本案的最终财产赔偿损失金额认定将以司法鉴定结论为基准。另外，本案存在发行人反诉博力集团的情况，按照人民法院“同案同判”的惯例，暂不考虑其他尚未确定诉讼费、鉴定费等情况，本案发行人可能承担的损失赔偿金额为 189.65 万元至 302.88 万元，具体计算过程如下：

单位：万元

项目	赔偿比例①	其他各方损失金额②	发行人损失金额③	预计发行人承担赔偿金额 ①*②- (1-①) *③
赔偿下限	15%	2,114.53	150.04	189.65
赔偿上限	20%			302.88

基于《企业会计准则》，因诉讼形成的义务是公司承担的现时义务，履行该义务很可能导致经济利益流出公司，且该义务的金额能够可靠的计量时，公司将该项义务确认为预计负债，并且基于谨慎性原则，依照最可能承担赔偿上限 20%，确认预计负债 302.88 万元。

基于上述，本所律师认为，公司关于未决诉讼事项预计负债的计提具有充分性。

2. 模拟测算如需发行人承担原告全部损失对发行人生产经营业绩的影响、是否符合发行上市条件

根据《审计报告》，发行人 2019 年度、2020 年度的归属于母公司股东的净利润（扣除非经常性损益前后孰低数）分别为 6,635.69 万元、5,323.05 万元。根据司法鉴定结果，如需发行人承担全部赔偿责任，将赔偿原告财产损失金额为 2,114.53 万元，模拟测算如需发行人承担原告全部损失的情况如下：

单位：万元

项目	2020 年度	2019 年度	合计
净利润①	5,323.05	6,635.69	11,958.75
已计提火灾诉讼相关预计负债②	302.88	-	302.88
如发行人承担全部责任需赔偿金额③	2,114.53	-	2,114.53
模拟赔偿发行人承担全部责任后净利润 ①- (③-②) * (1-税率)	3,964.31	6,635.69	10,600.00

注：上表净利润为归属于母公司股东的净利润（扣除非经常性损益前后孰低数），赔偿金额暂不包括诉讼费、鉴定费等不可预计金额，该项金额预计较小，在发生时计入当期费用。

基于上述，本所律师认为，如发行人承担原告全部损失，将对公司经营业绩产生一定的影响，但公司最近两年净利润仍均为正，且累计净利润不低于人民币 5000 万元，仍符合《深圳证券交易所创业板股票上市规则》规定的上市条件。

（三）说明报告期内是否存在安全隐患或发生重大安全生产事故，是否因安全生产受到相关部门处罚，是否存在安全生产问题造成的重大诉讼或纠纷，是否受到相关部门对其安全生产的调查及处理结果。

《安全生产事故隐患排查治理暂行规定》第三条规定：“安全生产事故隐患（以下简称“事故隐患”）是指生产经营单位违反安全生产法律、法规、规章、标准、规程和安全生产管理制度的规定，或者因其他因素在生产经营活动中存在可能导致事故发生的物的危险状态、人的不安全行为和管理上的缺陷。事故隐患分为一般事故隐患和重大事故隐患。一般事故隐患，是指危害和整改难度较小，发现后能够立即整改排除的隐患。重大事故隐患，是指危害和整改难度较大，应当全部或者局部停产停业，并经过一定时间整改治理方能排除的隐患，或者因外部因素影响致使生产经营单位自身难以排除的隐患。”

《生产安全事故报告和调查处理条例》第三条规定：“根据生产安全事故（以下简称“事故”）造成的人员伤亡或者直接经济损失，事故一般分为以下等级：（1）特别重大事故，是指造成 30 人以上死亡，或者 100 人以上重伤（包括急性工业中毒，下同），或者 1 亿元以上直接经济损失的事故；（2）重大事故，是指造成 10 人以上 30 人以下死亡，或者 50 人以上 100 人以下重伤，或者 5000 万元以上 1 亿元以下直接经济损失的事故；（3）较大事故，是指造成 3 人以上 10 人以下死亡，或者 10 人以上 50 人以下重伤，或者 1000 万元以上 5000 万元以下直接经济损失的事故；（4）一般事故，是指造成 3 人以下死亡，或者 10 人以下重伤，或者 1000 万元以下直接经济损失的事故。”

经本所律师核查，报告期内，发行人及子公司在对生产经营场所的定期排查中未发现安全隐患，沃文特技术还取得了成都市应急管理局颁发的《安全生产标准化证书》。虽然沃文特技术租赁的仓库于 2020 年 1 月 8 日发生火灾，但依据成都高新技术产业开发区公安消防大队出具的《火灾事故认定书》，火灾系由于承租的建筑物吊顶上部的电气线路故障引燃周围可燃物所致，火灾无人员伤亡，并且该事故未被安全生产主管部门认定为安全生产事故，亦未受到行政处罚。火灾发生后，发行人及子公司对生产经营场地的消防设施、安全设施进行了自查，对现有设施进行了维护，并补充增加了相关设施，完善了相应的制度，优化了安

全隐患的排查机制。此外，成都市高新区安全生产委员会办公室已出具《安全生产守法证明》，证明发行人及子公司“自 2018 年 1 月 1 日至 2021 年 8 月 2 日在高新区未发生安全生产事故，未受到高新区安全生产监督管理部门的处罚”。

综上，本所律师认为，报告期内发行人及子公司不存在安全隐患，沃文特技术租赁的仓库虽发生了火灾，但该火灾未被主管部门认定为安全生产事故，亦未因此遭受行政处罚。发行人及子公司报告期内未发生重大安全生产事故，未因安全生产而受到相关部门处罚，不存在因安全生产问题造成的重大诉讼或纠纷，也未受到相关部门的调查和处理。

（四）说明安全生产制度及安全设施运行情况，发行人安全生产制度是否完善，运行是否存在漏洞。

1. 发行人及子公司的安全生产制度

经本所律师核查，发行人从事生产的子公司沃文特技术制定的主要安全生产制度如下：

序号	制度名称	主要内容
1	安全生产目标管理制度	总经理设定公司安全生产目标，行政人事部分解至相关职能部门实施、检测、考核各项安全生产指标，达到安全生产的目的
2	安全管理机构及人员管理制度	公司设置安全领导小组及安全管理员并管理，落实安全生产主体责任
3	安全生产会议制度	规范公司所有安全生产会议内容、形式，以及对会议责任人的要求，并对一般与紧急安全生产会议内容作出区别
4	安全生产责任制	规范公司安全责任制的制定、沟通、培训、评审、修订和考核的管理
5	安全生产费用提取和使用管理制度	规范安全投入和资金渠道，包含对安全费用用途、计划和审批程序、资金来源及物资供应等事项的管理
6	员工工伤保险与安全生产责任险管理制度	规范工伤保险与安全责任险的缴纳、告知及赔付等事项的管理
7	法律法规和标准规范管理制度	规范公司识别、获取、评审、更新安全法律法规及其他要求，并将前述信息及时传达给从业人员和相关方的管理
8	安全生产规章制度的管理制度	规范公司安全生产规章制度和操作规程的制定、发布、使用、评审、修订等事项的管理

序号	制度名称	主要内容
9	领导现场带班管理制度	规范公司生产过程管理的领导责任,对各部门领导对生产现场的安全管理及现场管理事项作出了规定
10	班组岗位达标管理制度	对公司班组安全管理的职责、管理内容与方法作出了规定
11	文件和档案管理制度	对公司安全生产文件的收集、立卷归档、档案保管、借阅及销毁作出了规定
12	安全教育培训管理制度	规范公司安全教育培训,执行公司三级教育制度,并对培训教育管理、管理人员培训教育、从业人员(含一般人员及特种人员)培训教育作出了规定
13	特种作业人员管理制度	规范公司生产车间及行政及人事部对于特种人员的管理及工作程序等事项的管理
14	建设项目安全设施“三同时”管理制度	规范公司生产负责人在所有新建、改建、扩建项目的职责及“三同时”的控制程序等事项的管理
15	变更管理制度	对公司人员、机构、设备、工艺、技术、设施、供应商等永久性或者展示性变更实施控制作出了规定
16	设备设施安全管理制度	对公司所有安全生产设施、设备的台账、维护、修理等作出了规定
17	特种设备安全管理制度	对公司所有特种设备的新增、日常使用及维护、修理等作出了规定
18	生产设备设施验收管理制度	对公司生产设备的验收内容及标准、设备验收过程作出了规定
19	生产设备设施报废管理制度	对公司设备报废标准及审批、处置管理流程作出了规定
20	施工和检维修安全管理制度	对公司范围内的工程施工及所有检维修作业管理的流程制度、监护要求等作出了规定
21	三违行为管理制度	对公司“三违”行为认定范围及管理内容及要求作出了规定
22	危险物品及危险源管理制度	规范生产车间对于危险物品与危险源管理,如危险品的采购、储存及管理及危险源辨识及控制作出了规定
23	危险作业安全管理制度	对公司所有生产设备的操作及危险作业的设备使用、紧急处理,如动火作业、高处作业、受限空间作业、吊装作业、临时用电、破土作业等作出了规定

序号	制度名称	主要内容
24	劳动防护用品(具)管理	对公司劳动防护用品(具)和保险品的采购、保管、发放等流程的管理作出了规定
25	警示标志和安全防护管理制度	对公司生产车间警示标志的分类、设置放置作出了规定
26	相关方安全管理制度	对公司相关方及项目单位的资质审查及相关方的责任作出了规定
27	隐患排查治理制度	对公司的重大安全隐患和一般安全隐患的排查和治理作出了规定，明确总经理及各部门负责人的具体职责
28	风险评估和控制管理制度	对公司生产、建设过程中的安全风险因素的评价组织、评价目的、评价程序及范围、方法及控制等作出了规定
29	职业健康管理制	对公司职业卫生管理工作的机构设置及职责、职业病危害申报管理、职业防护（防尘、防毒、防噪）管理等作出了规定
30	安全检查管理制度	对公司各部门的安全检查内容、形式和整改程序作出了规定
31	应急救援管理制度	对应急预案的编制、评审、发布、备案、培训、演练和修订等内容及程序作出了规定
32	消防安全管理制度	对公司消防安全管理的部门职责及工作程序作出了规定，如消防设施、消防器材管理、检查巡逻、火警火灾事故管理、奖惩等
33	事故管理制度	按照“四不放过”原则，对公司内各类事故的界定及要求、报告程序、调查与处理、归档与统计、工伤认定及工伤评残等作出了规定
34	安全生产标准化绩效评定管理制度	规定公司按照生产标准化评审要求进行自评，并对绩效评定的工作流程、绩效评定的范围、依据及运行等作出了规定
35	本公司交通安全管理制度	对公司范围内的道路交通信号、标志和管理、车辆驾驶、车辆装载、交通事故处理等作出了规定
36	试剂生产管理制度	对公司试剂产品的批号制作、卫生标准、生产过程及车间使用的技术操作及规范等作出了详细规定
37	仪器生产管理制度	对公司仪器产品的标识管理、生产过程控制管理、试产管理、序列号编号管理、生产记录管理、返工管理等操作规范作出了详细规定

2. 发行人及子公司的安全设施运行情况

经本所律师核查，发行人及其子公司主要的的安全设施及运行情况如下：

序号	设施名称	设施情况
----	------	------

序号	设施名称	设施情况
1	灭火器	有效运行
2	火灾报警器	有效运行
3	烟雾报警器	有效运行
4	灭火器箱	有效运行
5	消防水带 01	有效运行
6	消防设施	有效运行
7	消防警铃	有效运行
8	消防水带 02	有效运行
9	冰冻干燥机	有效运行
10	监控报警设备	有效运行
11	监控报警系统	有效运行
12	视频监控系统	有效运行
13	监控电视摄像机	有效运行
14	冷冻温（湿）度监控系统	有效运行
15	保险柜	有效运行
16	生物安全柜	有效运行
17	防盗门	有效运行
18	柜式无管网式气体灭火装置	有效运行
19	天然气检测报警	有效运行
20	防火墙	有效运行
21	避雷针	有效运行
22	疏散表示指示灯	有效运行
23	广播报警	有效运行
24	声光报警	有效运行
25	万向排气罩	有效运行
26	热过载继电器	有效运行
27	应急防爆照明灯	有效运行
28	防爆照明灯	有效运行

2019年4月，沃文特技术取得成都市应急管理局颁发的《安全生产标准化证书》，证书有效期至2022年4月。

综上，本所律师核查后认为，发行人从事生产的子公司已建立了完善的生产制度，该等制度均处于有效运行中，不存在漏洞。发行人及子公司购置了所需的安全设施，该等设施均处于有效运行中，运行不存在漏洞。

核查意见：

经核查，本所律师认为：

1. 截至本补充法律意见书出具之日，该诉讼案已开庭，但尚在一审审理中，尚未作出一审裁判。在该火灾中未有人员伤亡。发行人已在招股说明书相关章节对前述内容进行了补充披露。
2. 发行人计提预计负债的依据具有充分性和合理性，如发行人承担原告全部损失对发行人生产经营业绩将产生一定的影响，但发行人仍符合发行上市条件。
3. 报告期内发行人及子公司不存在安全隐患，沃文特技术租赁的仓库虽发生了火灾，但该火灾未被主管部门认定为安全生产事故，亦未因此遭受行政处罚。发行人及子公司报告期内未发生重大安全生产事故，未因安全生产而受到相关部门处罚，不存在因安全生产问题造成的重大诉讼或纠纷，也未受到相关部门的调查和处理。
4. 发行人从事生产的子公司制定了完善的安全生产制度，购置了所需的安全设施，该等制度和设施均处于有效运行中，不存在漏洞。

十、《审核问询函》之问题 11.关于抽检

申报文件显示，报告期内，发行人因抽检不合格受到三次有关主管部门的通报。2019 年国药抽检，国家药监局通告沃文特技术生产的葡萄糖测定试剂盒 1 批次产品，涉及线性不符合标准规定。2020 年上半年飞行检查，四川省药品监督管理局对沃文特技术的检查结果为限期整改。2020 年 8 月重庆市监督抽检，重庆医疗器械质量检验中心报告显示沃文特技术生产的《脂肪酶测定试剂盒（甲基试卤灵底物法）》（川械注准 20162400124）外观不符合要求。

请发行人：

- （1）结合行业监管政策、质量安全相关规定，说明报告期内接受抽检的总体情况、检查结果和对应处理措施。
- （2）对于三次通报，详细说明抽检的背景、发行人相关产品不符合要求的情形及认定依据、整改及召回（如有）情况、是否涉及承担责任或赔偿；可比

公司是否存在类似抽检问题。

（3）说明发行人产品合格率和退换货情况，报告期内发行人是否发生产品质量安全事故，产品质量内部控制措施是否有效，是否存在产品质量的纠纷或潜在纠纷，发行人是否存在未披露的其他被行政处罚或涉及诉讼的情形。

请保荐人、发行人律师发表明确意见。

核查程序：

针对上述事项，本所律师执行了以下核查程序：

1. 在国家药品监督管理局、四川省药品监督管理局等官方网站查询抽检、飞行检查的相关公告；
 2. 查阅了沃文特技术接受检查的检查记录、整改情况报告及复检文件；
 3. 对沃文特技术的质检负责人进行了访谈；
 4. 查阅了发行人及子公司制定的质量相关的制度；
 5. 查阅了沃文特技术报告期内部分批次产品的质检报告；
 6. 查阅了发行人及子公司部分退换货产品对应的过程材料；
 7. 访谈了发行人及子公司的部分客户、经销商并获取了确认无争议和纠纷的访谈文件；
 8. 查验成都高新区市场监督管理局、四川省药品监督管理局、成都市高新技术产业开发区应急管理局等主管部门出具的合规证明文件；
 9. 查验了发行人所涉诉讼的起诉书、答辩状等材料；
 10. 查验了发行人董事、监事及高级管理人员出具的说明及承诺；
 11. 查验了发行人、持有发行人5%以上股份的股东出具的说明或承诺；
 12. 访谈了成都高新区市场监管管理局工作人员并获取了相关访谈文件。
- 此外，本所律师还查询了裁判文书网、中国执行信息公开网及地方法院网等网站披露的公开信息。

回复内容：

（一）结合行业监管政策、质量安全相关规定，说明报告期内接受抽检的总体情况、检查结果和对应处理措施。

1. 行业监管政策、质量安全相关规定

根据《医疗器械监督管理条例》《医疗器械质量抽查检验管理办法》《药品医疗器械飞行检查办法》的相关规定，食品药品监督管理部门应当加强对医疗器械生产经营企业和使用单位生产、经营、使用的医疗器械的抽查检验，目前食品药品监督管理部门的检查方式主要包括监督抽检和飞行检查。

（1）监督抽检

监督抽检指的是国家药品监督管理局和省级药品监督管理部门对重点医疗器械产品制定年度检查计划后，由组织实施医疗器械抽样的药品监督管理部门按照年度计划，通过抽样的方式对相关产品质量进行检查。

国家医疗器械质量抽查检验将以下医疗器械作为重点：① 安全风险性高，需要重点监管的；② 临床用量大、使用人群和使用范围广的；③ 投诉举报较多、舆情关注度高的；④ 不良事件监测提示可能存在质量问题的；⑤ 产品质量易受储存运输条件影响的；⑥ 其他监管需要的。

省级医疗器械质量抽查检验将以下医疗器械作为重点：① 本行政区域内注册或者备案的产品；② 未列入国家医疗器械质量抽查检验品种，且产品安全风险较高的；③ 列入上一年抽查检验计划但实际未抽到的；④ 既往抽查检验不符合规定的；⑤ 日常监管、不良事件监测等发现可能存在质量问题的；⑥ 其他监管需要的。

（2）飞行检查

飞行检查是指食品药品监督管理部门针对药品和医疗器械研制、生产、经营、使用等环节开展的不预先告知的监督检查。有下列情形之一的，食品药品监督管理部门可以开展药品医疗器械飞行检查：① 投诉举报或者其他来源的线索表明可能存在质量安全风险的；② 检验发现存在质量安全风险的；③ 药品不良反应或者医疗器械不良事件监测提示可能存在质量安全风险的；④ 对申报资料真实性有疑问的；⑤ 涉嫌严重违反质量管理规范要求的；⑥ 企业有严重不守信记录的；⑦ 其他需要开展飞行检查的情形。

综上，监督抽检和飞行检查是食品药品监督管理部门的两种检查方式，监督抽检主要是针对医疗器械产品质量进行检查，飞行检查主要是针对医疗器械研制、生产、经营、使用等环节进行检查。

2. 报告期内接受抽检的总体情况、检查结果和对应处理措施

经本所律师核查，报告期内，发行人及子公司接受了两次监督抽检和一次飞行检查。监督抽检的产品分别是葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法）、脂肪酶测定试剂盒（甲基试卤灵底物法）；飞行检查是2020年6月四川省药品监督管理局对沃文特技术进行飞行检查。

两次抽检的检查结果和对应处理措施如下：

序号	监督抽检情况	抽检产品	检查结果	对应处理措施
1	2019年4月国家药监局抽检	葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法）	线性范围不符合技术要求	1. 对检查不合格的产品进行调查和风险评估 2. 向四川省药品监督管理局提交了《医疗器械召回事件报告表》，主动召回生产的葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法） 3. 该批次库存产品停止发货 4. 变更说明书做风险提示
2	2020年8月重庆市药品监督管理局抽检	脂肪酶测定试剂盒（甲基试卤灵底物法）	初检检验结论为不符合该技术要求，具体为试剂不符合“试剂应为无色或淡黄色透明液体”的要求 复检检验结论为符合该技术要求	本次抽检最终检验结论为符合相关要求，不涉及对应处理措施

因在2019年4月的国家抽检中存在《葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法）》不符合要求的情形，2020年6月四川省药品监督管理局将沃文特技术列入飞行检查范围，飞行检查的检查结果和对应处理措施如下：

序号	飞行检查情况	检查对象	检查结果	对应处理措施
----	--------	------	------	--------

序号	飞行检查情况	检查对象	检查结果	对应处理措施
1	2020年6月四川省药品监督管理局飞行检查	沃文特技术	限期整改	针对检查出的问题逐一进行了评估、整改，并于2020年9月四川省药品监督管理局对沃文特技术进行复检，结论为整改通过

（二）对于三次通报，详细说明抽检的背景、发行人相关产品不符合要求的情形及认定依据、整改及召回（如有）情况、是否涉及承担责任或赔偿；可比公司是否存在类似抽检问题。

1. 抽检的背景、发行人相关产品不符合要求的情形及认定依据、整改及召回（如有）情况、是否涉及承担责任或赔偿

（1）2019年4月国家药品监督管理局抽检

① 背景

依据《医疗器械质量监督抽查检验管理规定》（已于2020年3月10日废止）、《国家医疗器械质量抽查检验工作程序》及《医疗器械质量抽查检验管理办法》的相关规定，国家药品监督管理局将于每年第一季度制定年度医疗器械质量抽查检验计划，由省级药品监督管理部门组织实施。2019年4月，国家药品监督管理局综合司发布《关于印发2019年国家医疗器械抽检产品检验方案的通知》，要求各地方药品监督管理局组织检验机构按照检验方案开展检验工作，其中《2019年国家医疗器械抽检（中央补助地方项目）产品检验方案》将糖化血红蛋白测定试剂盒、葡萄糖测定试剂盒、促卵泡生成素检测试剂盒、人绒毛膜促性腺激素检测试纸等医疗器械列入了待检对象。四川省药品监督管理局在检查抽样中，抽取了由沃文特技术生产的葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法）。

② 发行人相关产品不符合要求的情形及认定依据

抽样后，由云南省医疗器械检验研究院作为承检单位依据《川械注准20162400011<葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法）>》的医疗器械产品技术要求对沃文特技术生产的产品进行检验，检验结论为线性范围不符合技术要求。

沃文特技术收到该检验报告后委托四川省医疗器械检测中心进行复检，复检结论仍为线性范围不符合技术要求。

③ 整改及召回（如有）情况

沃文特技术在收到复检结果采取了下列措施：a. 对检查不合格的产品进行调查和风险评估；b. 向四川省药品监督管理局提交了《医疗器械召回事件报告表》，主动召回生产的葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法）；c. 该批次库存产品停止发货；d. 变更说明书做风险提示。

2019年11月25日，沃文特技术在四川省药品监督管理局官网发布了《四川沃文特生物技术有限公司对葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法）主动召回》的公告，对召回类型、召回级别、涉及产品的型号、规格及批次等详细信息进行了公告。沃文特技术在《医疗器械召回事件报告表》列明评估不合格的原因主要为客户自行更换试剂瓶后可能出现相容性问题，致线性范围受到影响，未自行更换试剂瓶的客户不会出现以上风险，不会对患者结果造成影响。

沃文特技术已通知到经销商及直销客户，因本次召回仅涉及自行换瓶的客户，客户反馈无换瓶使用情况，故召回数量为0盒。

④ 是否涉及承担责任或赔偿

经本所律师核查，沃文特技术在获知产品不符合技术要求后，已按照《国家药监局关于印发医疗器械质量抽查检验管理办法的通知》《医疗器械召回管理办法》的要求履行了风险评估、召回等相关义务，沃文特技术未因该产品质量问题而被第三方主张赔偿责任，也未因此受到有关部门的行政处罚。

（2）2020年6月四川省药品监督管理局飞行检查

① 背景

四川省药品监督管理局于2020年6月8日至6月14日对全省18家生产企业、3家经营企业、3家使用单位进行了飞行检查，其中包括沃文特技术。沃文特技术被列入本次飞行检查范围系因其在2019年4月的国家抽检中存在《葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法）》不符合要求的情形。

② 发行人相关产品不符合要求的情形及认定依据

根据《检查任务书》《四川省药品监督管理局关于2020年上半年医疗器械飞行检查结果的公告》，本次飞行检查的依据系《医疗器械生产质量规范》和《医疗器械生产质量管理规范附录体外诊断试剂》，检查中发现沃文特技术在生产管理存在一些不符合《医疗器械生产质量管理规范附录体外诊断试剂》要求的情形，

检查意见为限期整改。

③ 整改及召回（如有）情况

沃文特技术在收到检查结果后，针对检查出的问题逐一进行了评估、整改。2020年9月四川省药品监督管理局对沃文特技术进行复检，结论为整改通过。

④ 是否涉及承担责任或赔偿

经本所律师核查，沃文特技术未因此而被第三方主张赔偿责任，也未因此受到有关部门的行政处罚。

（3）2020年8月重庆市药品监督管理局抽检

① 背景

2020年8月，重庆市药品监督管理局对脂肪酶测定试剂盒（甲基试卤灵底物法）进行质量监督检查，其中抽取了云阳县人民医院使用的、沃文特技术生产的该产品。

② 发行人相关产品不符合要求的情形及认定依据

重庆市药品监督管理局委托重庆医疗器械质量检验中心作为承检查单位依据《川械注准 20162400124<脂肪酶测定试剂盒（甲基试卤灵底物法）>》对产品进行检验，检验结论为不符合该技术要求，具体为试剂不符合“试剂应为无色或淡黄色透明液体”的要求。

云阳县人民医院收到检验报告后委托四川省医疗器械检测中心进行复检，复检依据仍为《川械注准 20162400124<脂肪酶测定试剂盒（甲基试卤灵底物法）>》，检验结论为符合该技术要求。

根据《国家药监局关于印发医疗器械质量抽查检验管理办法的通知》第三十六条第三款之规定，复检机构出具的复检结论为最终检验结论。故沃文特技术生产、云阳县人民医院使用的该批脂肪酶测定试剂盒（甲基试卤灵底物法）符合相关要求。

③ 整改及召回（如有）情况

本次抽检最终检验结论为符合相关要求，不涉及整改及召回情况。

④ 是否涉及承担责任或赔偿

经本所律师核查，沃文特技术未因此而被第三方主张赔偿责任，也未因此受

到有关部门的行政处罚。

2. 可比公司是否存在类似抽检问题

经查询公开资料，发行人同行业可比公司存在类似抽检问题，具体情况如下：

可比公司	监督抽检、飞行检查情况	抽检单位	抽检结果	抽检时间
九强生物	对β2-微量球蛋白测定试剂盒（胶乳免疫比浊法）进行监督抽检	广东省药品监督管理局	合格	2019年
爱威科技	对爱威科技进行飞行检查	长沙市食品药品监督管理局	责令整改	2018年
亚辉龙	对亚辉龙子公司锐普佳进行飞行检查	深圳市食品药品监督管理局	发现存在“销售记录未记录经营许可证、采购协议未约定售后服务责任、采购收货记录未记录运输方式”等8项不符合项，限期整改	2017年
	对亚辉龙子公司锐普佳进行飞行检查	深圳市食品药品监督管理局罗湖分局	发现存在“冷链试剂验收时，收货温度确认记录只记录到日期，未记录时间、健康档案不完整”等7项不符合项，限期整改	2017年
	对亚辉龙子公司开源医疗进行飞行检查	深圳市监局医疗器械安全监管处	检查通过	2018年
	对亚辉龙子公司锐普佳进行飞行检查	深圳市监局医疗器械安全监管处	检查通过	2018年
	对亚辉龙子公司锐普佳进行飞行检查	深圳市监局医疗器械安全监管处	检查通过	2019年

可比公司	监督抽检、飞行检查情况	抽检单位	抽检结果	抽检时间
	对新型冠状病毒（2019-nCoV）IgM 抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）、新型冠状病毒（2019-nCoV）IgG 抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）进行监督抽检	国家药监局核查中心	不符合要求	2020 年

（三）说明发行人产品合格率和退换货情况，报告期内发行人是否发生产品质量安全事故，产品质量内部控制措施是否有效，是否存在产品质量的纠纷或潜在纠纷，发行人是否存在未披露的其他被行政处罚或涉及诉讼的情形。

1. 发行人产品合格率和退换货情况

（1）发行人产品合格率

发行人报告期内产品入库时的合格率情况如下：

项目	2021 年 1-6 月	2020 年度	2019 年度	2018 年度
产品合格率	100%	100%	100%	100%

注：根据发行人产品入库制度的要求，只有质检的产品全部合格后该批次产品方能入库，不合格产品不得入库，因此报告期内，发行人各期产品的入库合格率均为 100%。

（2）退换货情况

发行人及子公司报告期内各期退换货金额及占主营业务收入的比例如下：

单位：万元

项目	2021 年 1-6 月	2020 年度	2019 年度	2018 年度
退换货金额	32.35	163.57	174.56	152.47
当期主营业务收入金额	21,879.35	37,646.24	38,466.20	27,493.51
退换货金额占比	0.15%	0.43%	0.45%	0.55%

其中，自产产品各期退换货金额及占自产业务收入的比例如下：

单位：万元

项目	2021 年 1-6 月	2020 年度	2019 年度	2018 年度
----	--------------	---------	---------	---------

项目	2021年1-6月	2020年度	2019年度	2018年度
自产产品退换货金额	25.43	63.62	113.14	69.84
自产产品当期主营业务收入金额	11,028.18	17,967.96	13,049.12	8,769.95
自产产品退换货金额占比	0.23%	0.35%	0.87%	0.80%

经本所律师核查，发行人及子公司报告期内发生的退换货金额占比较小，大部分系部分客户采购需求调整，公司基于长期合作的考虑，为该部分客户办理了退换货手续。

2. 报告期内是否发生产品质量安全事故，产品质量内部控制措施是否有效，是否存在产品质量的纠纷或潜在纠纷

经本所律师核查，发行人及子公司在报告期内未发生过质量安全事故，不存在产品质量纠纷或潜在纠纷。发行人及子公司针对质量内部控制采取的措施如下：

（1）采购环节的质量控制措施

发行人制定了《标识管理制度》《不合格品管理制度》等制度，对原材料等按照作业区、存放区、合格品区、不合格品区的标识进行区分，对不合格品进行记录、隔离、处置，并按照《质量检验管理制度》的规定对原材料进行检验，防止不合格原材料、半成品进入生产的后工序环节。

（2）生产环节的质量控制措施

发行人在前述制度的基础上，还制定了《试剂生产过程管理制度》《仪器生产过程控制管理制度》等制度，对试剂生产过程的过程管理、清场管理、物料平衡、工艺查证等进行规范管理，对仪器生产过程的员工行为、非作业人员要求、车间卫生、车间安全、生产流程等方面进行规范，并按照《质量检验管理制度》的规定对半成品、成品进行抽样、检验。

（3）销售环节的质量控制措施

发行人制定了《产品退换货和召回管理制度》，对已交付的产品符合退换货条件的进行退换货，符合召回条件的产品进行召回，对涉及质量问题引发的退换货或召回进行产品缺陷评估，视情况通过警示、修理、更新或销毁等方式消除产品缺陷。

经本所律师核查，上述措施均处于有效运行中。

3. 发行人是否存在未披露的其他被行政处罚或涉及诉讼的情形

经本所律师核查，发行人及子公司不存在未披露的其他被行政处罚或涉及发行人及子公司产品质量的诉讼的情形。

核查意见：

经核查，本所律师认为：

1. 报告期发行人子公司沃文特技术接受了两次监督抽检、一次飞行检查，针对检查中发现的问题，沃文特技术均按照相关法律法规及有关部门的要求依法采取评估风险、召回产品、按时整改等措施予以整改。

2. 沃文特技术接受的两次监督抽检系因生产的葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法）、脂肪酶测定试剂盒（甲基试卤灵底物法）属于当年的检查品种而被主管部门抽中检查，葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法）经检查被认定为不符合技术要求后，沃文特技术依法履行了风险评估、召回等相关义务；脂肪酶测定试剂盒（甲基试卤灵底物法）经复检后认为符合技术要求。沃文特技术接受的一次飞行检查系四川省药品监督管理局因葡萄糖测定试剂盒（葡萄糖氧化酶法）在抽检中发现的质量问题而对其进行的有因检查，检查中发现沃文特技术在生产管理存在不符合《医疗器械生产质量管理规范附录体外诊断试剂》要求的情形，沃文特技术已按要求完成整改。上述三次检查均不涉及发行人承担责任或赔偿损失的情形。监督抽检与飞行检查均系监管部门的常规检查方式，报告期内可比公司也存在类似抽检问题。

3. 报告期内，发行人产品入库合格率为 100%，发行人及子公司报告期内发生的退换货金额占比较小。报告期内发行人及子公司未发生产品质量安全事故，产品质量内部控制措施有效，不存在产品质量的纠纷或潜在纠纷，不存在未披露的其他被行政处罚或涉及发行人及子公司产品质量的诉讼的情形。

十一、《审核问询函》之问题 12.关于环保

申报文件显示，发行人子公司租赁的生产经营场所中存在诊断仪器及试剂生产与研发项目扩建生产未报批的情形。

请发行人：

（1）披露发行人已建及在建项目的环评批复及验收情况，是否已履行全部必要的环评手续，是否存在其他环保瑕疵。

（2）披露是否曾发生环保事故、重大群体性环保事件或收到环保行政处罚，发行人是否存在环保设施建设不完善、资金投入不足、环保内控措施未得到有效落实的情形。

请保荐人、发行人律师发表明确意见。

核查程序：

针对上述事项，本所律师执行了以下核查程序：

1. 查阅了发行人及子公司已建及在建项目取得的环评批复；
2. 查阅了发行人已建项目相关的环评验收文件；
3. 查验了发行人所在地环境主管部门出具的相关合规证明；
4. 查阅了发行人实际控制人出具的承诺；
5. 核查了发行人及其子公司关于环保投入的过程材料，包括合同、发票、付款凭证等资料；
6. 调取并查阅了发行人制定的与环境保护相关的制度文件。

此外，发行人律师对相关主管部门官网的公示信息进行了检索，对发行人实际控制人、负责环保的人员进行了访谈。

回复内容：

（一）披露发行人已建及在建项目的环评批复及验收情况，是否已履行全部必要的环评手续，是否存在其他环保瑕疵。

经审阅，发行人已在招股说明书“第六节 业务与技术”之“一、发行人主营业务、主要产品的基本情况”之“（五）生产经营中涉及的主要环境污染物、主要处理设施及处理能力”中补充披露以下内容：

“2、发行人已建及在建（含拟建）项目的环评批复及验收情况

发行人及其子公司需编制环评文件的已建项目取得的环评批复及验收情况如下：

序号	项目名称	环境影响报告表批复情况			环境保护验收情况		
		批复单位	批复文号	批复时间	验收单位	验收文号	验收时间
1	临床检验分析仪器及体外诊断试剂的研发及生产项目	成都高新区城市管理和环境保护局	成高环字（2014）512号	2014年11月13日	成都高新区城市管理和环境保护局	成高环字（2016）103号	2016年3月17日
2	诊断仪器及试剂生产与研发项目	成都高新区生态环境和城市管理局	成高环字（2021）11号	2021年6月18日	由企业自主验收	—	2021年7月2日

注：第2项项目系对第1项项目改扩建事宜进行补充环评的项目。

发行人及其子公司需编制环评文件的在建及拟建项目取得的环评批复及验收情况如下：

序号	项目名称	环境影响报告表批复情况			环境保护验收情况		
		批复单位	批复文号	批复时间	验收单位	验收文号	验收时间
1	体外诊断仪器及试剂生产基地项目	成都高新区生态环境和城市管理局	成高环诺审（2019）61号	2019年8月13日	由企业自主验收，目前正处于编制环境保护验收文件的过程中。		
2	体外诊断仪器及试剂研发中心建设项目	成都高新区生态环境和城市管理局	成高环诺审（2021）40号	2021年6月16日	该项目尚未到验收阶段		
3	体外诊断试剂生产基地建设项目（一期）	成都高新区生态环境和城市管理局	成高环诺审（2021）41号	2021年6月16日	该项目尚未到验收阶段		
4	体外诊断试剂生产基地建设项目（二期）	成都高新区生态环境和城市管理局	成高环诺审（2021）42号	2021年6月16日	该项目尚未到验收阶段		

注：第1项系发行人新基地基础建设项目，目前已完成主体工程建设。第2、3、4项属于研发、试剂生产建设项目；其中第2、4项属于募集资金投资项目，第3项为自有资金建设项目。

沃文特技术已建项目临床检验分析仪器及体外诊断试剂的研发及生产项目存在改扩建情形，但在建设时未依法取得环评批复且尚未完成环保验收即投产使用。公司发现上述不合规事项后，已主动报告成都高新区生态环境和城市管理局，已于2021年6月18日取得了成都高新区生态环境和城市管理局出具的补充环评批复（成高环字[2021]11号），目前已完成自主验收。成都高新区生态环境和城市管理局亦于2021年6月21日及2021年7月30日分别出具相关证明，证明沃文特及其子公司自2018年1月1日至2021年7月30日，未受到该局与生态环境保护相关的行政处罚，未在成都市高新区发生重大环境污染事故。

发行人需履行环评手续的在建及拟建项目均已取得环评批复，截至本招股说明书签署日，体外诊断仪器及试剂生产基地项目正处于编制环境保护验收文件的过程中，除此之外，其他项目尚未到验收阶段，尚无需启动环评验收工作。

综上，发行人及其子公司已建项目已履行全部必要的环评手续，在建及拟建项目均已履行了现阶段所需的全部必要的环评手续。

发行人及其子公司针对已建项目均已委托专业机构对项目产生的废水、废气、噪声等进行定期监测，依据已出具的相关监测报告，监测结果均为达标。同时，针对沃文特技术生产过程中产生的危险废物，沃文特技术亦已委托具有危险废物处置资质的机构进行处置。沃文特技术作为发行人的生产型子公司，其自相关项目建成后已依法完成排污许可登记或备案程序。另外，发行人已于2011年11月10日取得成都高新技术产业开发区生态环境和城市管理局核发的‘川A04证字第202141号’《城镇污水排入排水管网许可证》，核准发行人在新基地依法排放污水。发行人及沃文特技术已完成新基地的排污许可备案。因此，发行人及子公司的已建及在建（含拟建）项目不存在其他环保瑕疵。”

（二）披露是否曾发生环保事故、重大群体性环保事件或收到环保行政处罚，发行人是否存在环保设施建设不完善、资金投入不足、环保内控措施未得到有效落实的情形。

经审阅，发行人已在招股说明书“第六节 业务与技术”之“一、发行人主营业务、主要产品的基本情况”之“（五）生产经营中涉及的主要环境污染物、主要处理设施及处理能力”补充披露以下内容：

“3、发行人环保事故、重大群体性环保事件或收到环保行政处罚，发行人是否存在环保设施建设不完善、资金投入不足、环保内控措施未得到有效落实的情形

（1）不存在环保事故、重大群体性环保事件或环保行政处罚的情形

成都高新区生态环境和城市管理局于 2021 年 6 月 21 日出具证明：‘自 2018 年 1 月 1 日至今，四川沃文特生物工程股份有限公司及其全资子公司四川沃文特生物技术有限公司、四川澳拓美信科技有限公司均未受到我局与生态环境保护相关的行政处罚，未在成都高新区发生重大环境污染事故。’

成都高新区生态环境和城市管理局于 2021 年 7 月 30 日出具证明：‘自 2021 年 1 月 1 日至今，四川沃文特生物工程股份有限公司及其全资子公司四川沃文特生物技术有限公司、四川澳拓美信科技有限公司均未受到我局与生态环境保护相关的行政处罚，未在成都高新区发生重大环境污染事故。’

发行人及其子公司未曾发生环保事故、重大群体性环保事件或被主管部门行政处罚的情形。

（2）不存在环保设施建设不完善、资金投入不足、环保内控措施未得到有效落实的情形

① 不存在环保设施建设不完善的情形

发行人及其子公司已建及在建项目均已编制了环境影响报告文件且相关文件均包含配套环保设施建设内容，发行人及其子公司已建及在建项目的环境影响报告文件均已获得了环境主管部门的批复。

发行人已建的临床检验分析仪器及体外诊断试剂的研发及生产项目已取得主管部门验收批复，批复显示该项目落实了环评及其批复提出的各项环保措施和要求，环保设施得到落实。发行人已建的诊断仪器及试剂生产与研发项目已完成自主验收程序，依据《诊断仪器及试剂生产与研发项目竣工环境保护验收专家意见》，该项目配套的污染防治设施及措施已基本上按照环评要求建成和落实，同意验收通过。

发行人在建的体外诊断仪器及试剂生产基地项目正处于编制环境保护验收文件的过程中，发行人及其子公司的其他在建项目目前均尚处于建设期，相关环保设施正在同步建设，待建成后再进行环评验收。

综上，发行人已建及在建项目不存在环保设施建设不完善的情形。

② 不存在资金投入不足的情形

发行人及其子公司已建项目已按照环境影响评价文件的要求足额进行环保投资，在建项目的环保投资将随项目建设进度逐步到位，发行人及其子公司已建及在建项目的环保投入不存在投入不足的情形。

③ 不存在环保内控措施未得到有效落实的情形

发行人已制定了《环境保护岗位责任制》《环保设施运行管理制度》《环保教育培训制度》《环境保护及无害化处理制度》《环保事故管理制度》《突发环境事件应急管理制度》等环保制度，对环境保护责任制、环境保护宣传教育与培训、环保设施建设项目管理、污染物排放管理、环保监督检查、危险废物处置、废弃物的收集与暂存等进行规定，并定期组织环保自查。公司根据生产实际需要配备了必要的环保设施，运行状况良好，发行人已委托专业机构对生产经营过程中产生的废气、废水及噪声进行监测，已委托专业机构对危险废物进行处置，发行人及子公司不存在环保内控措施未得到有效落实的情形。”

核查意见：

经核查，本所律师认为：

1. 沃文特技术诊断仪器及试剂生产与研发项目存在改扩建时未依法取得环评批复且尚未完成环保验收即投产使用的情形，沃文特技术已就该情形取得了补充环评批复并完成了自主验收。发行人及其子公司已建及在建（含拟建）项目均已履行了现阶段所需的全部必要的环评手续，不存在其他环保瑕疵。发行人已在招股说明书相关章节对前述内容进行了补充披露。

2. 发行人及其子公司不存在发生环保事故、重大群体性环保事件或被主管部门行政处罚的情形，发行人及其子公司已建及在建项目不存在环保设施建设不

完善、资金投入不足、环保内控措施未得到有效落实的情形。发行人已在招股说明书相关章节对前述内容进行了补充披露。

十二、《审核问询函》之问题 13.关于行业分类

申报文件显示，发行人主要从事体外诊断仪器、试剂和耗材的研发、生产和销售及非自产体外诊断产品的代理业务。报告期各期，代理业务收入占比为**68.10%、66.08%和 52.27%**，均超过**50%**。发行人行业分类为“C27 医药制造业”。

请发行人结合代理业务收入占比情况和可比公司行业划分情况，严格按照《上市公司行业分类指引（2012 年修订）》的行业分类要求披露发行人所属行业划分是否准确。

请保荐人、发行人律师对发行人行业分类的准确性和合规性进行充分论证并发表明确意见。

核查程序：

针对上述事项，本所律师执行了以下核查程序：

1. 对照《上市公司行业分类指引（2012 年修订）》行业分类原则与方法，对公司行业分类进行进一步确认；
2. 查阅了同行业可比公司年报、招股说明书等公开资料，结合代理业务收入占比情况，对公司行业分类进行了进一步确认。

回复内容：

（一）请发行人结合代理业务收入占比情况和可比公司行业划分情况，严格按照《上市公司行业分类指引（2012 年修订）》的行业分类要求披露发行人所属行业划分是否准确。

1. 《上市公司行业分类指引（2012 年修订）》的行业分类要求及发行人所属行业的划分

经审阅，发行人已在招股说明书“第六节 业务与技术”之“二、发行人所处行业的基本情况”补充披露以下内容：

“《上市公司行业分类指引（2012年修订）》对行业的分类原则与方法如下：

① 以上市公司营业收入等财务数据为主要分类标准和依据，所采用财务数据为经过会计师事务所审计并已公开披露的合并报表数据。

② 当上市公司某类业务的营业收入比重大于或等于 50%，则将其划入该业务相对应的行业。

③ 当上市公司没有一类业务的营业收入比重大于或等于 50%，但某类业务的收入和利润均在所有业务中最高，而且均占到公司总收入和总利润的 30% 以上（包含本数），则该公司归属该业务对应的行业类别。

④ 不能按照上述分类方法确定行业归属的，由上市公司行业分类专家委员会根据公司实际经营状况判断公司行业归属；归属不明确的，划为综合类。

上市公司行业分类按季度进行，具体为每年 3 月 20 日、6 月 10 日、9 月 20 日和 12 月 20 日为当季行业分类工作起始日；原则上应于季度末完成当季上市公司行业分类工作。

首次申报报告期内，发行人营业收入按照业务类别划分如下：

单位：万元

业务	2020年7-12月		2020年度		2019年度		2018年度	
	金额	占比	金额	占比	金额	占比	金额	占比
自有产品	10,925.91	50.66%	17,967.96	47.43%	13,049.12	33.76%	8,769.95	31.74%
代理产品	10,454.48	48.48%	19,678.28	51.94%	25,417.08	65.75%	18,723.56	67.76%
其他业务收入	186.10	0.86%	237.81	0.63%	190.10	0.49%	138.60	0.50%
合计	21,566.49	100.00%	37,884.05	100.00%	38,656.30	100.00%	27,632.11	100.00%

首次申报报告期内各期，公司自有产品的营业收入分别为 8,769.95 万元、13,049.12 万元和 17,967.96 万元，自产产品业务持续增长。其中 2020 年 7-12 月公司自有产品收入为 10,925.91 万元，占营业收入比重为 50.66%。

2021 年 1-6 月，发行人营业收入按照业务类别划分如下：

单位：万元

业务	2021 年 1-6 月	
	金额	占比
自有产品	11,028.18	50.17%
代理产品	10,851.17	49.37%
其他业务收入	101.34	0.46%
合计	21,980.69	100.00%

2021 年 1-6 月，公司自有产品业务收入继续保持快速增长态势，占营业收入比重为 50.17%；但当期代理产品收入中包括代理的新冠检测产品收入 1,637.33 万元，如果不考虑该业务收入，2021 年 1-6 月自有产品收入比重为 54.21%，代理业务收入比重为 45.29%，其他业务收入比重为 0.50%。

报告期内，发行人自有产品业务的毛利占比分别为 42.80%、45.74%、57.19% 和 62.90%，自 2020 年起，自有业务已经成为发行人盈利的主要来源。

综上，报告期内发行人自有产品业务持续增长，占发行人营业收入的比重逐步提升，并且自有产品业务已经成为发行人的主要利润来源，发行人行业分类为‘C27 医药制造业’符合发行人的经营情况及《上市公司行业分类指引（2012 年修订）》的行业分类要求。”

2. 可比公司行业分类情况

经本所律师核查，可比公司中主要是亚辉龙存在较大的代理业务，根据亚辉龙首次披露的招股说明书，其报告期内业务收入占比情况如下：

项目	2019 年度		2018 年度		2017 年度	
	金额	占比	金额	占比	金额	占比
主营业务收入	86,258.71	98.32%	72,192.19	99.08%	52,796.17	99.60%
自产产品	44,848.12	51.12%	24,612.77	33.78%	13,911.75	26.25%
代理产品	41,410.59	47.20%	47,579.43	65.30%	38,884.43	73.36%

项目	2019 年度		2018 年度		2017 年度	
	金额	占比	金额	占比	金额	占比
其他业务收入	1,477.08	1.68%	672.28	0.92%	209.89	0.40%
合计	87,735.79	100.00%	72,864.48	100.00%	53,006.06	100.00%

亚辉龙申报行业分类为“医药制造业”，与发行人类似，均属于报告期内自产或自有业务快速发展，相关业务营业收入占比由不足 50% 增长至超过 50%。

同时，本所律师查询了存在代理业务和自主业务的已上市的医疗器械公司，其收入情况及行业划分情况如下：

公司	代理类业务情况	营业收入情况	行业分类
迪安诊断 (300244.SZ)	公司代理产品来自罗氏诊断、梅里埃、希森美康、伯乐等国际领先厂商。	2020 年收入情况,分行业: 服务业 48.18 亿元, 商业 63.49 亿元, 内部关联抵消-5.17 亿元; 分产品: 诊断服务 50.82 亿元、渠道产品 56.56 亿元、自产产品 3.76 亿元、其他 0.52 亿元、内部关联抵消-5.17 亿元。	商业收入占营业收入比重 59.62%，服务业占比 45.24%，内部关联抵消-4.86%，未划分为批发业，而是卫生服务业。
迈克生物 (300463.SZ)	代理国外如日立、希森美康、碧迪、雅培、生物梅里埃等知名体外诊断品牌优势产品或与之开展战略合作。	2019 年自主产品 12.16 亿元, 代理产品 19.73 亿元, 其他业务 0.34 亿元。	2019 年代理产品收入占比 61.22%，自主产品收入占比 37.73%，未划分为批发业，而是医药制造业。
美康生物 (300439.SZ)	子公司杭州倚天系雅培产品浙江省区域的代理商,与雅培贸易(上海)有限公司长期合作;与日立、西门子、罗氏、希森美康等全球知名品牌供应商也建立了长期稳固的合作关系。	2019 年公司营业收入 31.33 亿元, 自产业务收入 8.40 亿元, 代理产品收入为 17.39 亿元, 医学诊断服务收入 4.98 亿元, 其中倚天 2019 年收入为 9.93 亿元。	2019 年代理产品收入占比 55.41%，自主产品收入占比 26.81%，未划分为批发业，而是医药制造业。

经本所律师核查，迪安诊断、迈克生物、美康生物均存在代理收入占营业收入比重超过 50%，而自主业务未超过 50%的情况，但行业划分系依据自主业务所属行业划分为“卫生服务业”“医药制造业”。

此外，利润是反映上市公司业务实质的重要指标之一。经本所律师查询，实际业务中，A 股上市公司存在不以收入而以利润为指标申请划分行业分类的案例。江苏蔚蓝锂芯股份有限公司（以下简称“蔚蓝锂芯”，代码“002245.SZ”）主营金属物流、锂电池、LED 芯片三项业务，根据蔚蓝锂芯 2020 年年度报告，金属物料配送业务为其第一大业务收入，锂电池业务为第二大业务收入，蔚蓝锂芯 2019 年度、2020 年度业务收入情况如下：

单位：亿元

业务类别	2020 年度		2019 年度	
	金额	占比	金额	占比
金属物料配送	19.28	45.54%	17.17	49.34%
锂电池行业	14.47	34.18%	9.64	27.70%
LED	8.59	20.29%	7.99	22.96%
合计	42.34	100.00%	34.80	100.00%

蔚蓝锂芯原属于“装卸搬运和其他运输代理业”，但其在 2021 年 7 月发布《关于公司所属行业分类变更的公告》将其所属行业由“装卸搬运和其他运输代理业”变更为“电气机械及器材制造业”，公告主要内容为“自 2020 年度开始，公司的锂电池业务已经成为公司的最大利润来源及最大的盈利增长点，根据中国证券监督管理委员会《上市公司行业分类指引》的相关规定，经中国上市公司协会行业分类专家委员会确定和中国证监会核准并在中国证监会网站披露的《2021 年 2 季度上市公司行业分类结果》，公司所属行业分类已变更为电气机械和器材制造业（行业代码 C38）”。

发行人自有产品业务毛利占营业毛利比重已经从 2019 年度的 45.74% 提升到 2020 年度的 57.19%，自有产品业务已经自 2020 年度成为发行人最大的利润来源，且 2021 年 1-6 月该比例进一步提升到 62.90%。

综上，本所律师认为，公司行业分类为“医药制造业”符合《上市公司行业分类指引（2012年修订）》行业分类要求。

核查意见：

经核查，本所律师认为：

公司行业分类为“医药制造业”符合《上市公司行业分类指引（2012年修订）》关于行业分类的要求，也符合行业上市公司的分类惯例，发行人所属行业划分准确。发行人已在招股说明书相关章节对前述内容进行了补充披露。

十三、《审核问询函》之问题 20.关于销售费用

申报文件显示：

（1）报告期内，发行人销售费用为 3,823.91 万元、4,563.42 万元和 5,332.19 万元，占营业收入的比重为 13.84%、11.81%和 14.08%，发行人销售费用率大幅低于同行业可比公司均值。

（2）发行人各期职工薪酬、折旧及摊销两项费用合计占当期销售费用的比重分别为 61.19%、62.12%、75.14%。

请发行人：

（1）说明销售推广的主要模式（自主推广/委托推广服务商推广等），与销售费用的匹配性，发行人差旅费、业务招待费、宣传推广费金额及占比均较低的原因及合理性，与营业收入的匹配情况，是否符合行业惯例。

（2）说明发行人销售人员薪酬金额较大且占比较高的原因及合理性，是否符合行业惯例；各期销售人员的平均数量、人均薪酬情况及波动原因，与所在地区平均工资水平和同行业可比公司平均销售人员薪酬相比是否存在显著差异。

（3）说明报告期内折旧摊销对应的资产原值及摊销金额，各期金额较大且占比较高的原因及合理性。

（4）说明报告期内发行人或推广服务商举办的推广活动情况，包括组织方、活动内容、频次、人次、费用报销支出情况，说明是否具有合理性。

（5）结合发行人内外销区域、运输承担方式及对应运费占比、单位运费等，

说明发行人营业收入与运费的匹配性。

（6）结合发行人与同行业可比公司产品结构差异、销售模式差异、销售区域差异、下游客户情况等，说明发行人各期销售费用率大幅低于同行业可比公司均值的原因。

（7）说明报告期内发行人及其销售人员是否存在商业贿赂或者通过经销商及其销售人员进行商业贿赂的情形。

请保荐人、申报会计师对问题（1）-（6）发表明确意见，请保荐人、发行人律师对问题（7）发表明确意见。

核查程序：

针对上述事项，本所律师执行了以下核查程序：

1. 查阅了发行人制定的《反商业贿赂管理制度》，并抽取部分员工培训记录，检查发行人相关内控制度建立情况；

2. 查阅了发行人实际控制人、董事、监事以及高级管理人员出具的《关于不存在商业贿赂等事项的说明》；

3. 查验了发行人与客户签署的部分廉洁购销合同，检查合同约定的反商业贿赂有关条款；

4. 查阅了公安机关对发行人实际控制人、董事、监事、高级管理人员出具的《无犯罪记录证明》；

5. 查阅了高新区市场监督管理局出具的《证明》；

6. 查阅了天健会所出具的《内部控制的鉴证报告》；

7. 实地走访了发行人部分客户，并取得了其出具的书面确认；

8. 查验了发行人及其子公司的《企业信用报告》以及实际控制人、董事、监事和高级管理人员的《个人信用报告》；

9. 核查了发行人公司银行流水以及实际控制人、董事、监事、高级管理人员、主要销售人员、主要财务人员个人银行流水。

另外，本所律师还通过网络进行了公开信息检索，包括：国家企业信用信息公示系统、裁判文书网、信用中国、人民法院公告网、中华人民共和国国家监察

委员会、12309 中国检查网、国家卫生健康委员会、中国执行信息公开网、中国市场监管行政处罚文书网、四川省卫生健康委员会、四川省药械集中采购及医药价格监管平台、四川省药品监督管理局、成都法院网、成都市人民检察院、成都市监察委员会、成都高新区监察工作委员会等相关网站。

回复内容：

（一）说明报告期内发行人及其销售人员是否存在商业贿赂或者通过经销商及其销售人员进行商业贿赂的情形。

1. 公司关于反商业贿赂的相关内控制度

经本所律师核查，为防范业务开展过程中发生商业贿赂的情形，保障公司合法合规运营，公司根据《中华人民共和国刑法》《中华人民共和国反不正当竞争法》等法律法规，建立了《反商业贿赂制度》《费用报销及付款管理制度》《货币资金管理制度》等内控制度，规定全体员工在销售活动中必须按照国家相关法律法规开展公平竞争，禁止采用向销售对象行贿或提供其他不正当利益等商业贿赂手段开展恶性竞争。同时，公司不定期组织相关员工培训，加强和巩固员工在实际业务开展过程中反商业贿赂的认知和意识。

2. 公司反商业贿赂相关内控制度执行情况

经本所律师核查，公司严格遵守相关法律法规以及公司制度对反商业贿赂的相关规定，采用正规合理方式拓展业务，保障公司合法合规运营。在实际开展业务的过程中，公司会与客户签订廉洁购销合同，对双方商业行为以及公司内部报销、付款等财务管理环节进行规范，有效防范商业贿赂，坚持公平交易、诚实守信的购销原则。

根据公司实际控制人、董事、监事、高级管理人员出具的《关于不存在商业贿赂等事项的说明》，公司和公司董事、监事、高级管理人员、销售人员及其关联方在公司经营过程中不存在任何形式的商业贿赂行为，包括但不限于以下情形：通过销售产品、采购原材料或其他服务而给予客户、供应商及其关联方财物（现金和实物）；向客户、供应商及其关联方提供其他形式的不正当利益（如各种名义的旅游、考察等）；在销售和采购过程中，通过非正常途径附赠现金或者产品

给予客户、供应商及其关联方回扣；通过非正常渠道（如账外资金）暗中给予客户、供应商及其关联方回扣。

天健会所就公司内部控制的有效性，出具了《内部控制的鉴证报告》，认为：“沃文特公司按照《企业内部控制基本规范》及相关规定于 2021 年 6 月 30 日在所有重大方面保持了有效的内部控制。”

3. 公司不存在通过经销商及其销售人员进行商业贿赂的情形

经本所律师核查，公司与经销商签署销售合同的同时会签订廉洁购销合同，约定经销商必须遵守《中华人民共和国刑法》《中华人民共和国反不正当竞争法》等法律法规，严格执行国家关于治理商业贿赂的有关文件精神，不得采用各种不正当竞争手段销售发行人产品，不得向医疗机构有关人员进行行贿等违法行为。

根据成都高新区市场监督管理局出具的《证明》以及国家企业信用信息公示系统、裁判文书网、信用中国、人民法院公告网、中华人民共和国国家监察委员会、12309 中国检查网、国家卫生健康委员会等有关部门的公告信息，报告期内发行人及其子公司不存在通过经销商及其销售人员进行商业贿赂的情形。

4. 公司未因商业贿赂等违规行为被立案调查或处罚

经本所律师核查，公司获取业务的方式和行为均符合相关法律法规的规定，不存在通过非法途径获取业务的情形，公司和公司董事、监事、高级管理人员、销售人员、采购人员及其关联方不存在因商业贿赂等不正当竞争或其他非法行为而被公安机关、检察院立案侦查或受到主管行政部门处罚的情况。

成都高新区市场监督管理局已于 2021 年 1 月出具《证明》，确认 2018 年 1 月 1 日至 2020 年 12 月 31 日期间，发行人及其子公司在成都市市场监管局金信系统和四川省市场监管一体化工作平台中，未有违法违规记录。

成都高新区市场监督管理局已于 2021 年 8 月出具《证明》，确认 2018 年 1 月 1 日至 2021 年 8 月 2 日期间，未发现发行人及其子公司因违反国家市场监督管理总局管理相关法律、法规、规章而受到成都高新区市场监督管理局行政处罚的情形。

核查意见：

经核查，本所律师认为：

报告期内发行人及其销售人员不存在商业贿赂或者通过经销商及其销售人员
进行商业贿赂的情形。

十四、《审核问询函》之问题 26.关于财务内控规范性

申报文件显示，发行人存在第三方回款、现金交易等财务内控不规范情形。

请发行人：

（1）说明发行人针对第三方回款等财务内控不规范情形拟采取的整改措施，
相关内控制度建立及运行情况。

（2）对照本所《创业板股票首次公开发行上市审核问答》（以下简称《审
核问答》）问题 25、26 的要求，说明发行人是否存在转贷、票据融资、个人账
户对外收付款项、银行借款受托支付、非经营性资金往来、关联方或第三方代
收货款等其他财务内控不规范情形，如是，请按照要求进行核查并披露。

请保荐人、申报会计师、发行人律师发表明确意见，并说明按照《审核问
答》问题 25、26 的要求对发行人的财务内控情况进行核查的过程及结论性意见。

核查程序：

针对上述事项，本所律师执行了以下核查程序：

1. 访谈了发行人财务总监；
2. 取得并查阅了发行人《销售与收款管理制度》；
3. 查阅部分业务合同、物流记录及资金流水凭证；
4. 比对了报告期内第三方回款的付款方名单与发行人关联方清单；
5. 访谈了发行人财务总监，了解发行人现金交易的内部控制程序，了解报
告期内出现现金交易的原因和背景，以及是否存在违反内部资金管理规定对外支
付大额款项、大额现金借支和还款、挪用资金等重大不规范情形；
6. 取得并查阅了发行人报告期内银行贷款的相关资料，分析发行人是否存
在转贷行为；
7. 核实发行人是否存在通过向关联方或供应商开具无真实交易背景的商业
票据、通过票据贴现获取银行融资的情形；

8. 实地走访并取得主要客户、供应商的书面确认，核实发行人是否存在通过关联方或第三方代收货款、利用个人账户对外收付款项、出借公司账户为他人收付款项等情形；

9. 核查发行人及其实际控制人、董监高报告期内的银行流水；

10. 对照其他应收款及其他应付款明细表，查阅资金拆借合同，核查发行人往来款项中是否存在与关联方之间的大额往来款；

11. 取得了发行人的大额资金流水，核查资金拆借记录的准确性与完整性，以及期后是否新增资金拆借行为。

回复内容：

（一）说明发行人针对第三方回款等财务内控不规范情形拟采取的整改措施，相关内控制度建立及运行情况。

1. 关于第三方回款

经本所律师核查，公司报告期内存在第三方回款的情形。第三方回款主要是因为客户关联主体回款、客户委托第三方回款等，总体金额较小。发行人已建立了《销售及收款管理制度》，对于销售回款的主要要求如下：

（1）付款方需为合同签订主体或合同条款约定主体名称，原则上不允许通过其他主体代付货款；如确需通过客户其他法人单位或个人代付货款，经与公司协商，出具盖章确认的《委托付款书》。

（2）若为非关联关系的合作方代付货款，公司财务部收到货款后将直接退款，要求对方以合同签订主体或合同条款约定主体支付；个别特殊情况下，为保证应收账款的回收，酌情准许个别客户由非关联关系的合作方代付，但需出具盖章确认的《委托付款书》。

（3）销售人员加强与客户的沟通，尽最大可能减少第三方支付货款的情形，回款合规性纳入销售人员绩效考核指标。

本所律师核查后认为，公司严格控制并尽可能杜绝第三方回款，针对第三方回款制定了一系列控制措施，建立并完善了销售收款相关的内部控制制度，并得到有效执行，使得报告期各期第三方回款的金额逐步降低。

2. 关于现金交易

经本所律师核查，公司报告期内存在现金交易的情形。公司现金销售收款主要为满足客户临时性付款需求，现金采购付款主要用于少量原料、五金配件等采购，报告期各期现金交易金额较少。

为加强对现金收支的严格管控，提高资金使用的规范性，公司建立了《货币资金管理制度》《销售与收款管理制度》《采购与付款管理制度》等内部控制管理制度，详细规定了现金收支范围、审批标准以及现金交易的限额，并要求各主体业务和财务人员严格执行，非特殊情况公司相关采购、销售不再使用现金交易。

本所律师核查后认为，公司在现金交易方面的内控执行有效，报告期各期现金交易金额维持在较低水平。

（二）对照本所《创业板股票首次公开发行上市审核问答》（以下简称《审核问答》）问题 25、26 的要求，说明发行人是否存在转贷、票据融资、个人账户对外收付款项、银行借款受托支付、非经营性资金往来、关联方或第三方代收货款等其他财务内控不规范情形，如是，请按照要求进行核查并披露。

本所律师对照《审核问答》问题 25、26 的要求，对发行人财务内控不规范的情形进行了逐条检查。经核查，具体情况如下：

序号	项目	发行人情况
1	为满足贷款银行受托支付要求，在无真实业务支持情况下，通过供应商等取得银行贷款或为客户提供银行贷款资金走账通道（简称“转贷”行为）	不存在
2	向关联方或供应商开具无真实交易背景的商业票据，通过票据贴现后获取银行融资	不存在
3	与关联方或第三方直接进行资金拆借	不存在
4	通过关联方或第三方代收货款	不存在
5	利用个人账户对外收付款项	不存在
6	出借公司账户为他人收付款项	不存在
7	违反内部资金管理规定对外支付大额款项、大额现金借支和还款、挪用资金	不存在

序号	项目	发行人情况
8	销售回款由第三方代客户支付的情形	具体情况已在招股说明书“第八节 财务会计信息与管理层分析、九、（一）、6、第三方回款”中进行披露

本所律师核查后认为，发行人存在第三方回款事项并且已在招股说明书中披露，除此之外发行人不存在《审核问答》问题 25、26 中提及的其他财务内控不规范情形。

核查意见：

经核查，本所律师认为：

1. 发行人针对第三方回款、现金交易等财务内控不规范情形制定了一系列整改措施，建立并完善了销售收款、现金使用相关的内部控制制度，相关制度得到有效执行。

2. 发行人存在第三方回款事项并且已在招股说明书中披露，除此之外发行人不存在《审核问答》问题 25、26 中提及的其他财务内控不规范情形。

第二部分 关于本次发行上市有关事项的更新

一、本次发行上市的批准和授权

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，发行人于 2021 年 6 月 7 日召开的 2020 年年度股东大会作出的关于本次发行上市的批准和授权仍在有效期内。

二、发行人本次发行上市的主体资格

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人因住所变更换领了新的《营业执照》。发行人现持有成都市市场监督管理局于 2021 年 11 月 11 日核发的统一社会信用代码为“915101007921944638”的《营业执照》。根据该《营业执照》的记载，发行人的基本情况如下：

名称	四川沃文特生物工程股份有限公司
住所	成都高新区康强四路 9 号
法定代表人	张其胜
注册资本	4,294.7666 万元
公司类型	股份有限公司（非上市、自然人投资或控股）
经营范围	许可项目：第三类医疗器械租赁；第三类医疗器械经营；药品零售；药品批发（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准）一般项目：技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广；软件开发；非居住房地产租赁；第一类医疗器械租赁；第二类医疗器械租赁；第一类医疗器械销售；第二类医疗器械销售；汽车零配件批发；仪器仪表修理；建筑材料销售；建筑装饰材料销售；机械零件、零部件销售；办公用品销售；软件销售；货物进出口；技术进出口（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）。

经营期限	2006年10月13日至长期
------	----------------

本所律师核查后认为，截至本补充法律意见书出具之日，发行人仍为依法设立并有效存续的股份有限公司，不存在根据法律、法规、规范性文件以及发行人《公司章程》规定需要终止的情形，具备《公司法》《证券法》《首发管理办法》等规定的关于发行上市的主体资格。

三、发行人本次发行上市的实质条件

经本所律师核查后认为，截至本补充法律意见书出具之日，发行人仍符合《公司法》《证券法》《首发管理办法》等法律、行政法规和相关证券监管部门规范性文件规定的公开发行股票并在创业板上市的实质条件，具体如下：

（一）发行人本次发行上市仍符合《公司法》的相关规定

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，发行人本次发行上市仍符合《公司法》第一百二十六条和第一百三十三条的规定。

（二）发行人本次发行上市仍符合《证券法》的相关规定

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，发行人本次发行上市仍符合《证券法》第十条和第十二条的规定。

（三）发行人本次发行上市仍符合《首发管理办法》的相关规定

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，发行人仍符合《首发管理办法》第十条、第十一条、第十二条和第十三条的相关规定。

（四）发行人本次发行上市仍符合《上市规则》的相关规定

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，发行人仍符合中国证监会规定的创业板发行条件，符合《上市规则》第 2.1.1 条第一款及第 2.1.2 条的相关规定。

四、发行人的设立

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人的设立事项未发生变化。

五、发行人的独立性

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人资产完整，在人员、财务、业务、机构等方面独立于控股股东、实际控制人及其控制的其他企业，仍具有完整的业务体系和直接面向市场独立经营的能力。

六、发起人和股东

（一）发起人

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人发起人相关事项未发生变化。

（二）现有股东

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人机构股东成都恒冠、四川养老基金、苏州金闾、广发信德的部分情况发生了变化，具体情况如下：

1. 成都恒冠

经本所律师核查，在补充事项期间，成都恒冠合伙人在发行人或其子公司处的任职情况发生了变化，截至本补充法律意见书出具之日，成都恒冠合伙人的份额情况及其在发行人或其子公司处的任职情况如下：

序号	合伙人姓名	合伙人类型	合伙财产份额（万元）	份额比例（%）	在发行人或其子公司的任职
1	张其胜	普通合伙人	152.00	47.50	发行人董事长、总裁
					沃文特技术监事
					澳拓美信监事
2	杨龙贤	有限合伙人	40.00	12.50	发行人董事、副总裁
					沃文特技术执行董事兼总经理
3	唐前成	有限合伙人	40.00	12.50	发行人董事、副总裁
					澳拓美信执行董事兼总经理
4	刘欣	有限合伙人	16.00	5.00	发行人财务中心总经理
5	高源	有限合伙人	8.00	2.50	发行人商务内勤经理
6	倪郑	有限合伙人	8.00	2.50	沃文特技术销售经理

序号	合伙人姓名	合伙人类型	合伙财产份额（万元）	份额比例（%）	在发行人或其子公司的任职
7	林小伟	有限合伙人	4.00	1.25	发行人销售主管
8	欧阳延德	有限合伙人	4.00	1.25	沃文特技术客服经理
9	郑治飞	有限合伙人	4.00	1.25	发行人销售经理
10	雷蕾	有限合伙人	4.00	1.25	发行人流水线产线总经理、职工代表监事
11	彭韡	有限合伙人	4.00	1.25	发行人市场管理中心总经理
12	曹宝龙	有限合伙人	4.00	1.25	沃文特技术高级工程师
13	龙城	有限合伙人	4.00	1.25	沃文特技术工程师
14	宋小波	有限合伙人	4.00	1.25	沃文特技术高级工程师
15	祁琴	有限合伙人	4.00	1.25	发行人基建后勤经理
16	陈伟奇	有限合伙人	4.00	1.25	沃文特技术工程师
17	文莉惠	有限合伙人	4.00	1.25	沃文特技术高级工程师
18	罗林	有限合伙人	4.00	1.25	沃文特技术工程师
19	李玲	有限合伙人	4.00	1.25	沃文特技术高级工程师
20	李洪丽	有限合伙人	4.00	1.25	发行人监事
					沃文特技术注册管理中心总经理
合计			320.00	100.00	—

2. 四川养老基金

经本所律师核查，四川养老基金现持有成都市高新技术产业开发区市场监督管理局于2021年9月14日核发的统一社会信用代码为“91510100MA61T5158A”的《营业执照》。补充事项期间，四川养老基金新增一名执行事务合伙人，截至本补充法律意见书出具之日，四川养老基金的执行事务合伙人为四川聚信发展股权投资基金管理有限公司和道远资本管理（北京）有限公司。

3. 苏州金阖

经本所律师核查，苏州金闾现持有苏州市相城区行政审批局于 2021 年 7 月 19 日核发的统一社会信用代码为“91320507MA215Q632G”的《营业执照》。

截至本补充法律意见书出具之日，苏州金闾的合伙人及其份额情况如下：

序号	合伙人名称/姓名	合伙人类型	合伙财产份额 (万元)	份额比例 (%)
1	广州金垣坤通股权投资管理有限公司	普通合伙人	1,400.00	1.02
2	广州市基闾投资咨询合伙企业（有限合伙）	有限合伙人	5,500.00	4.01
3	长三角协同优势产业股权投资合伙企业（有限合伙）	有限合伙人	20,000.00	14.60
4	服务贸易创新发展引导基金（有限合伙）	有限合伙人	15,000.00	10.95
5	苏州市相城创新产业创业投资中心（有限合伙）	有限合伙人	10,000.00	7.30
6	苏州市创新产业发展引导基金（有限合伙）	有限合伙人	15,000.00	10.95
7	圣湘生物科技股份有限公司	有限合伙人	10,000.00	7.30
8	平潭建发拾叁号股权投资合伙企业（有限合伙）	有限合伙人	6,000.00	4.38
9	上海透景生命科技股份有限公司	有限合伙人	5,000.00	3.65
10	苏州相城高新技术产业开发区埭元创业投资有限公司	有限合伙人	5,000.00	3.65
11	孙红	有限合伙人	3,000.00	2.19
12	北京人保健康养老产业投资基金(有限合伙)	有限合伙人	6,000.00	4.38
13	南通伊仕生物技术股份有限公司	有限合伙人	3,000.00	2.19
14	珠海九瑞投资管理中心(有限合伙)	有限合伙人	1,000.00	0.73
15	芜湖歌斐临风股权投资中心(有限合伙)	有限合伙人	10,000.00	7.30

序号	合伙人名称/姓名	合伙人类型	合伙财产份额 (万元)	份额比例 (%)
16	苏州工业园区元禾鼎盛股权投资合伙企业(有限合伙)	有限合伙人	20,000.00	14.60
17	共青城桥麦鑫投资合伙企业（有限合伙）	有限合伙人	1,100.00	0.80
合计			137,000.00	100.00

4. 广发信德

经本所律师核查，广发信德现持有苏州市相城区行政审批局于 2019 年 6 月 25 日核发的统一社会信用代码为“91320507MA1YLLAF82”的《营业执照》。

截至本补充法律意见书出具之日，广发信德的合伙人及其份额情况如下：

序号	合伙人名称/姓名	合伙人类型	合伙财产份额 (万元)	份额比例 (%)
1	广发信德投资管理有限公司	普通合伙人	8,040.00	20.0000
2	苏州岚湖股权投资基金管理有限公司	普通合伙人	100.00	0.2488
3	苏州国际发展集团有限公司	有限合伙人	9,500.00	23.6318
4	苏州市相城创新创业投资中心（有限合伙）	有限合伙人	8,040.00	20.0000
5	苏州资产管理有限公司	有限合伙人	5,500.00	13.6816
6	苏州太联创业投资中心（有限合伙）	有限合伙人	4,020.00	10.0000
7	苏州文旅集团投资管理有限公司	有限合伙人	3,000.00	7.4627
8	苏州进出口（集团）有限公司	有限合伙人	2,000.00	4.9751
合计			40,200.00	100.00

除上述情形外，在补充事项期间，发行人现有股东的相关情况未发生其他变化。

（三）发起人及现有股东的主体资格、人数、住所和出资比例

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人发起人及现有股东的主体资格、人数、住所和出资比例等相关事项未发生变化。

（四）穿透是否超 200 人

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人股东穿透后的股东人数未超过 200 人，相关事项未发生变化。

（五）近一年新增股东

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人近一年新增股东相关事项未发生变化。

（六）发起人的资产投入情况

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人发起人的资产投入情况未发生变化。

（七）发行人的控股股东、实际控制人

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人的控股股东、实际控制人仍为张其胜、杨龙贤、唐前成，最近两年实际控制人未发生过变更。

（八）发行人现有股东之间的关联关系

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人现有股东之间的关联关系未发生变化。

七、发行人的股本及演变

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人股本总额及持股情况未发生变化。截至本补充法律意见书出具之日，发行人股东所持股份不存在质押的情形，亦不存在其他可能引致重大权属纠纷的情形。

八、发行人的业务

（一）发行人的经营范围和经营方式

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人变更了其经营范围。发行人现持有成都市市场监督管理局核发的统一社会信用代码为“915101007921944638”的《营业执照》，变更后发行人的经营范围为：许可项目：第三类医疗器械租赁；第三类医疗器械经营；药品零售；药品批发（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准）一般项目：技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广；

软件开发；非居住房地产租赁；第一类医疗器械租赁；第二类医疗器械租赁；第一类医疗器械销售；第二类医疗器械销售；汽车零配件批发；仪器仪表修理；建筑材料销售；建筑装饰材料销售；机械零件、零部件销售；办公用品销售；软件销售；货物进出口；技术进出口（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）。

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人及（或）子公司新增了部分业务资质，部分原有资质进行了变更，具体如下：

1. 发行人

（1）《第二类医疗器械经营备案凭证》

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人换领了新的《第二类医疗器械经营备案凭证》。发行人现持有成都市市场监督管理局核发的编号为“川蓉食药监械经营备 20162501 号”的《第二类医疗器械经营备案凭证》，经营范围为：II类：6840 临床检验分析仪器及诊断试剂（诊断试剂需低温冷藏运输贮存），6840 临床检验分析仪器及诊断试剂（诊断试剂不需低温冷藏运输贮存），6841，6864，6866，6870 II类；10，14，21，22，6840 体外诊断试剂，备案日期为 2021 年 9 月 20 日。

（2）《城镇污水排入排水管网许可证》

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人取得成都高新技术产业开发区生态环境和城市管理局核发的许可证编号为“川 A04 证字第 202141 号”的《城镇污水排入排水管网许可证》，有效期自 2021 年 11 月 10 日至 2026 年 11 月 9 日。

（3）《固定污染源排污登记回执》

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人取得中华人民共和国生态环境部核发的编号为“915101007921944638001Z”的《固定污染源排污登记回执》，有效期至 2026 年 10 月 20 日。

2. 沃文特技术

（1）医疗器械生产许可证

经本所律师核查，在补充事项期间，沃文特技术因新增位于“四川省成都市高新区康强四路 9 号”的生产场地，故换领了新的《医疗器械生产许可证》。

（2）《第一类医疗器械生产备案凭证》

经本所律师核查，在补充事项期间，沃文特技术换领了新的《第一类医疗器械生产备案凭证》。沃文特技术现持有成都市市场监督管理局核发的编号为“川蓉食药监械生产备 20180024 号”的《第一类医疗器械生产备案凭证》，生产范围为：2002 分类目录：I 类：6840-体外诊断试剂；2017 分类目录：I 类：22-15-检验及其他辅助设备，22-11：采样设备和器具，I-2：样本处理用产品。备案日期为 2021 年 11 月 15 日。

（3）第二类医疗器械注册证

经本所律师核查，在补充事项期间，沃文特技术对部分第二类医疗器械注册证进行了续期，并新取得了部分第二类医疗器械注册证，具体如下：

序号	产品名称	注册号	发证日期	有效期至	变化类型
1	尿微量白蛋白测定试剂盒（免疫比浊法）	川械注准 20162400242	2021-07-22	2026-07-21	续期
2	糖化白蛋白测定试剂盒（酮胺氧化酶法）	川械注准 20162400246	2021-07-22	2026-07-21	续期
3	甘胆酸测定试剂盒（均相酶免疫法）	川械注准 20162400243	2021-07-22	2026-07-21	续期
4	α 1-微球蛋白测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	川械注准 20162400245	2021-07-22	2026-07-21	续期
5	血管紧张素转化酶测定试剂盒（FAPGG 底物法）	川械注准 20162400230	2021-07-22	2026-07-21	续期
6	视黄醇结合蛋白测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	川械注准 20162400229	2021-07-22	2026-07-21	续期
7	单胺氧化酶测定试剂盒（苜胺底物法）	川械注准 20162400239	2021-07-22	2026-07-21	续期
8	心型脂肪酸结合蛋白测定试剂盒（胶乳增强免疫比浊法）	川械注准 20162400240	2021-07-22	2026-07-21	续期

序号	产品名称	注册号	发证日期	有效期至	变化类型
9	血氨测定试剂盒（谷氨酸脱氢酶法）	川械注准 20162400241	2021-07-22	2026-07-21	续期
10	临床生化复合质控品	川械注准 20162400247	2021-07-22	2026-07-21	续期
11	特定蛋白复合质控品	川械注准 20162400244	2021-07-22	2026-07-21	续期
12	肌酸激酶同工酶测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400162	2021-07-19	2026-07-18	新增
13	妊娠相关血浆蛋白 A 测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400163	2021-07-19	2026-07-18	新增
14	高敏心肌肌钙蛋白I测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400164	2021-07-19	2026-07-18	新增
15	甲状腺球蛋白测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400165	2021-07-19	2026-07-18	新增
16	未结合雌三醇测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400166	2021-07-19	2026-07-18	新增
17	降钙素测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400181	2021-08-04	2026-08-03	新增
18	糖类抗原 125 测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400200	2021-08-25	2026-8-24	新增
19	磷状上皮细胞癌抗原测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400199	2021-08-25	2026-8-24	新增
20	糖类抗原 19-9 测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400201	2021-08-25	2026-8-24	新增
21	β 2-微球蛋白测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400202	2021-08-25	2026-8-24	新增

序号	产品名称	注册号	发证日期	有效期至	变化类型
22	胃蛋白酶 I 测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400203	2021-08-25	2026-8-24	新增
23	铁蛋白测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400204	2021-08-25	2026-8-24	新增
24	糖类抗原 72-4 测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400205	2021-08-25	2026-8-24	新增
25	癌胚抗原测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400204	2021-08-25	2026-8-24	新增
26	胃泌素释放肽前体测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400207	2021-08-25	2026-8-24	新增
27	神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400208	2021-08-25	2026-8-24	新增
28	胃蛋白酶原 II 测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400209	2021-08-25	2026-8-24	新增
29	糖类抗原 15-3 测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400210	2021-08-25	2026-8-24	新增
30	人附睾蛋白 4 测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400211	2021-08-25	2026-8-24	新增
31	细胞角蛋白 19 片段测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400212	2021-08-25	2026-8-24	新增
32	自动粪便分析系统（FA170、FA170S）	川械注准 20212220218	2021-09-07	2026-09-06	新增
33	抗环瓜氨酸肽抗体测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400157	2021-07-09	2026-07-08	新增
34	白介素-1 β 测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400152	2021-07-09	2026-07-08	新增

序号	产品名称	注册号	发证日期	有效期至	变化类型
35	白介素 2 受体测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400155	2021-07-09	2026-07-08	新增
36	白介素-8 测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400158	2021-07-09	2026-07-08	新增
37	白介素-10 测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400151	2021-07-09	2026-07-08	新增
38	α 肿瘤坏死因子测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400153	2021-07-09	2026-07-08	新增
39	N 末端脑利钠肽前体测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400156	2021-07-09	2026-07-08	新增
40	肌红蛋白测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400154	2021-07-09	2026-07-08	新增
41	促甲状腺激素受抗体测定试剂盒（化学发光法）	川械注准 20212400159	2021-07-09	2026-07-08	新增

（4）《固定污染源排污登记回执》

经本所律师核查，在补充事项期间，沃文特技术变更《固定污染源排污登记回执》上的生产经营场所地址，变更后的《固定污染源排污登记回执》的有效期至 2025 年 4 月 19 日。

3. 澳拓美信

经本所律师核查，在补充事项期间，澳拓美信换领了新的《第二类医疗器械经营备案凭证》。澳拓美信现持有成都市市场监督管理局核发的证号为“川蓉食药监械经营备 20150083 号”的《第二类医疗器械经营备案凭证》，经营范围为：II类：6801，6802，6803，6804，6805，6806，6807，6808，6809，6810，6812，6813，6815，6816，6820，6821，6822 医用光学器具、仪器及内窥镜设备，6823，6824，6825，6826，6827，6828，6830，6831，6833，6834，6840 临床检验分析仪器及诊断试剂（诊断试剂需低温冷藏运输贮存），6840 临床检验分析仪器及诊断试剂（诊断试剂不需低温冷藏运输贮存），6841，6845，6846 植入材料

和人工器官，6846 助听器（不需验配，直接佩戴），6854，6855，6856，6857，6858，6863，6864，6865，6866，6870，6877（以上范围可提供贮存、配送服务）II类：10，14，21，22，6840 体外诊断试剂（以上范围可提供贮存、配送服务），备案日期为 2021 年 8 月 20 日。

除上述变化外，经本所律师核查，在补充事项期间，发行人的经营范围和经营方式不存在其他变化。

（二）发行人在中国大陆以外的经营活动

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人未在中国大陆以外经营。

（三）发行人的业务变更

经本所律师核查，发行人针对补充事项期间经营范围的变更履行了必要的法律手续，并取得了有权部门的核准，办理了相应的工商变更登记手续，合法有效。补充事项期间经营范围的变更非实质性变更，发行人持续经营相同的主营业务。

（四）发行人主营业务

经本所律师核查，发行人 2021 年 1-6 月的主营业务收入为 218,793,534.95 元，占同期营业收入的比例为 99.54%。本所律师认为，发行人主营业务突出。

（五）发行人持续经营能力

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，发行人依法存续，生产经营正常，主要财务指标良好，能够支付到期债务，除本补充法律意见书第二部分“二十、诉讼、仲裁或行政处罚”披露的情形外，不存在其他尚未了结的或可预见的重大诉讼、仲裁及行政处罚。此外，发行人未从事国家禁止或限制的产业，亦不存在影响发行人持续经营的法律障碍。

九、关联交易及同业竞争

（一）发行人的主要关联方

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人的主要关联方未发生变化。

（二）发行人与关联方之间的关联交易

经本所律师核查，2021 年 1-6 月，发行人发生的经常性关联交易主要为向董事、监事、高级管理人员及其在发行人或子公司处任职的亲属支付薪酬，金额合计为 262.26 万元。2021 年 1-6 月，发行人及其子公司未发生偶发性关联交易。

（三）关联交易的公允性及规范评价

经本所律师核查，发行人在 2021 年 1-6 月发生的关联交易已经独立董事审查后发表同意意见，并经公司 2021 年第一次临时股东大会审议通过，审议时关联股东依法已回避表决。

（四）关联交易决策程序

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人关联交易决策程序未发生变化。

（五）同业竞争

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，发行人与其控股股东、实际控制人及其控制的企业间不存在同业竞争。

（六）避免同业竞争的承诺

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，发行人控股股东、实际控制人张其胜、杨龙贤、唐前成出具的关于避免同业竞争的承诺仍然合法、有效，相关关联方已采取有效措施避免潜在同业竞争。

（七）发行人对关联交易和同业竞争事项的披露

经本所律师核查，发行人已在招股说明书中对关联交易情况和避免同业竞争的承诺或措施进行了恰当披露，不存在重大遗漏或重大隐瞒。

十、发行人的主要财产

（一）土地使用权

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人及其子公司拥有及租赁的土地使用权的相关事项未发生变化。

（二）发行人拥有的房产

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人建设的“体外诊断仪器及试剂生产基地项目”已完成建设工程竣工验收，发行人目前正在办理相关不动产权证书。除前述情形外，发行人及其子公司拥有的房产情况未发生其他变化。

（三）发行人租赁的房产及场地

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人及其子公司完成了两项租赁房产的续签，具体如下：

序号	承租人	产权证号	所有权人	租赁面积 (m ²)	租赁地址	租赁用途	租赁期限
1	澳拓美信	成房权证监证字第3827498号	普天电缆	2,180	成都市高新区（西区）新航路18号	生产用房	2020年4月1日至2021年12月31日
2	发行人	成房权证监证字第3827498号	普天电缆	879	成都高新区（西区）新航路18号内部分厂房	生产用房	2020年4月1日至2021年12月31日

除上述情形外，经本所律师核查，在补充事项期间，发行人及其子公司租赁的房产及场地未发生其他变化。

（四）发行人的在建工程

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人建设的“体外诊断仪器及试剂生产基地项目”已完成竣工验收。

另外，发行人子公司沃文特技术新增一项在建工程，具体情况如下：

工程名称	体外诊断试剂生产基地建设项目（一期）
项目地点	成都高新区康强四路9号
主要建设内容及规模	租赁沃文特位于成都市高新区西部园区厂房新建体外诊断试剂生产线，购买约117台（套）设备用于体外诊断试剂生产
国有土地使用权证	川（2020）成都市不动产权第0288649号
立项文件	川投资备【2105-510109-04-01-319831】FGQB-0228号
环评批复	成高环诺审（2021）41号

本所律师核查后认为，上述在建工程已取得现阶段所必须的各项许可及审批，项目手续合法合规。

（五）发行人的无形资产

1. 商标

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人及其子公司共新取得 5 项商标，具体情况如下：

序号	持证主体	注册号	名称	商标详情	国际分类	期限	取得方式
1	沃文特技术	54173344	沃文特	沃文特	44	2021.10.07 至 2031.10.06	原始取得
2	沃文特技术	54173405	沃文特	沃文特	42	2021.10.07 至 2031.10.06	原始取得
3	沃文特技术	54173790	沃文特	沃文特	38	2021.10.07 至 2031.10.06	原始取得
4	沃文特技术	54191461	沃文特	沃文特	41	2021.10.07 至 2031.10.06	原始取得
5	沃文特技术	54202231	沃文特	沃文特	9	2021.10.07 至 2031.10.06	原始取得

本所律师核查后认为，沃文特技术合法取得并拥有上述商标权。

2. 专利

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人及其子公司共新增专利 12 项，所有人均为沃文特技术，具体情况如下：

序号	专利名称	类型	专利号	申请日	授权公告日	有效期至	状态	取得方式
1	用于显微镜安装的显微镜安装机构及显微镜系统	实用新型	ZL202023252754.6	2020.12.29	2021.7.2	2030.12.28	专利权维持	原始取得

2	用于样本检测设备的显微镜机构	实用新型	ZL202023255478.9	2020.12.29	2021.7.6	2030.12.28	专利权维持	原始取得
3	一种真空采血管板式自动理料装置	实用新型	ZL202021824128.7	2020.8.27	2021.7.9	2030.8.26	专利权维持	原始取得
4	一种粪便定量检测分析仪	实用新型	ZL202022808065.2	2020.11.27	2021.7.30	2030.11.26	专利权维持	原始取得
5	一种加样臂	实用新型	ZL202022828865.0	2020.11.20	2021.8.6	2030.11.29	专利权维持	原始取得
6	用于样本加液的压块、加液组件	实用新型	ZL202023255449.2	2020.12.29	2021.8.17	2030.12.28	专利权维持	原始取得
7	样本检测设备用介质系统	实用新型	ZL202023297064.2	2020.12.30	2021.8.24	2030.12.29	专利权维持	原始取得
8	照相显微镜及其利用照相显微镜进行快速拍照的方法	发明专利	ZL201911100576.4	2009.11.12	2021.8.24	2029.11.11	专利权维持	原始取得
9	一种具备多级减速的气动输送系统及容器组件	实用新型	ZL202022863380.5	2020.12.3	2021.9.21	2030.12.2	专利权维持	原始取得
10	一种具有混匀功能的加液组件、加液针	实用新型	ZL202120248954.X	2021.11.28	2021.9.17	2031.1.27	专利权维持	原始取得
11	一种反应容器整理装置	实用新型	ZL202120351695.3	2021.2.7	2021.9.28	2031.2.6	专利权维持	原始取得
12	可用于样本保存的保冷系统	实用新型	ZL202120365382.3	2021.2.9	2021.9.28	2031.2.8	专利权维持	原始取得

本所律师核查后认为，沃文特技术合法取得并拥有上述专利权。

3. 计算机软件著作权

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人及子公司共新增 1 项计算机软件著作权，具体情况如下：

序号	所有人	登记号	证书号	软件名称	开发完成日期	首次发表日期	取得方式
1	沃文特技术	2021SR0760237	软著登字第7482863号	DIS 数据信息系统 V3.0	2020.11.8	未发表	原始取得

本所律师核查后认为，沃文特技术合法取得并拥有上述计算机软件著作权。

4. 域名

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人及子公司拥有的域名未发生变化。

（六）发行人的对外投资

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人子公司沃文特技术及澳拓美信正逐步搬迁至新基地，基于住所地的变更换领了新的《营业执照》，具体情形如下：

1. 沃文特技术

沃文特技术现持有成都市高新技术产业开发区市场监督管理局于 2021 年 11 月 3 日核发的统一社会信用代码为“91510100577371682N”的《营业执照》，基本信息如下：

企业名称	四川沃文特生物技术有限公司
住 所	成都高新区康强四路 9 号
法定代表人	杨龙贤
注册资本	5,000 万元
公司类型	有限责任公司（自然人投资或控股的法人独资）
设立时间	2011 年 6 月 30 日
营业期限	2011 年 6 月 30 日至长期
经营范围	生物技术开发；软件开发和技术服务；销售：化工产品（不含危险品）；医疗设备租赁、维修及配件销售；仪器、仪表电子产品的销售；医药咨询服务；货物、技术进出口贸易；销售医疗器械（未取得相关行政许可（审批），不得开展经营活动）；生产医疗器械（未取得相关行政许可（审批），不得开展经营活动）。（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动）。

2. 澳拓美信

澳拓美信现持有成都市高新技术产业开发区市场监督管理局于 2021 年 11 月 5 日核发的统一社会信用代码为“915101000957211843”的《营业执照》，基本信息如下：

企业名称	四川澳拓美信科技有限公司
住 所	成都高新区康强四路 9 号
法定代表人	唐前成
注册资本	200 万元
公司类型	有限责任公司（自然人投资或控股的法人独资）
设立时间	2014 年 3 月 17 日
营业期限	2014 年 3 月 17 日至长期
经营范围	计算机软、硬件开发及技术服务；医疗设备租赁；销售：汽车配件、仪器仪表、建辅建材（不含危险化学品）、五金交电、办公用品、计算机耗材；销售：医疗器械三类、二类（凭医疗器械经营企业许可证许可项目经营）；货物及技术进出口业务（国家禁止或涉及行政审批的货物和技术进出口除外）；仪器设备的维修；普通货运（未取得相关行政许可（审批），不得开展经营活动）；货物专用运输（未取得相关行政许可（审批），不得开展经营活动）；仓储服务（不含危险化学品）。（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动）。

除上述情况外，补充事项期间，发行人对外投资情况未发生其他变化。

（七）发行人及其子公司拥有的主要生产经营设备

经本所律师核查，截至 2021 年 6 月 30 日，发行人拥有的生产经营设备（即发行人固定资产中除房屋及建筑物之外的其他资产）账面价值为 7,833.47 万元，其中仪器设备 6,812.77 万元；运输工具 792.87 万元；办公设备 83.72 万元；电子设备 144.10 万元。本所律师核查后认为，发行人主要生产经营设备处于有效使用期内并处于正常使用中，不存在产权纠纷或潜在纠纷。

（八）发行人及其子公司主要财产的权利受限情况

经本所律师核查，截至 2021 年 6 月 30 日，发行人及其子公司主要财产权利受限情况如下：

序号	权利人	财产权利类型	受限类型	事由	账面价值 (万元)
1	发行人	土地使用权	抵押	为发行人在农业银行成都高新支行的2020年10月27日至2027年10月26日之间本金限额不超过8,500万元的债务提供抵押反担保	517.10
2	发行人	应收账款	质押	为发行人在农业银行成都高新支行的2020年10月27日至2027年10月26日之间本金限额不超过8,500万元的债务提供质押反担保	5,000.00
3	发行人及其子公司	货币资金	—	政府补助专项资金及利息收入	138.58
4	发行人及其子公司	货币资金	—	银行承兑汇票保证金	20.12
5	沃文特技术	货币资金	司法冻结	法院冻结资金	650.00
合计					6,325.80

2021年7月8日，成都高新技术产业开发区人民法院作出“（2021）川0191执保664号之一”《民事裁定书》，裁定：（1）对博力集团名下财产在300万元范围内查封、扣押、冻结；（2）对柯尼特、沃文特技术名下的财产在350万元范围内予以查封、扣押、冻结；（3）解除对沃文特技术在成都银行账户（尾号3158）内存款650万的冻结。2021年7月13日，成都高新技术产业开发区人民法院出具了“（2021）川0191执保664号之一”《财产保全清单》，对沃文特技术农业银行账户（尾号2714）内存款冻结350万元，冻结期限自2021年7月12日起一年。截至本补充法律意见书出具之日，沃文特技术被司法冻结的货币资金为350万元。

除上述情形外，发行人及其子公司对其主要财产的所有权、使用权的行使无限制，不存在担保或其他权利受到限制的情况。

十一、发行人的重大债权债务

（一）重大合同

1. 销售合同

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人及其子公司新增的正在履行或将要履行的销售金额在 500 万元以上的以及其他对发行人及其子公司有重大影响的销售合同主要包括：

2021 年 8 月 4 日，沃文特技术与成都市第七人民医院签订了《第四批次专科试剂耗材配送服务合同》，协议约定由沃文特技术作为“成都市第七人民医院 2021 年第四批专科试剂耗材配送服务遴选采购项目”的供应商并按照协议附件所列的产品、规格、型号、价格配送相关试剂及耗材，供货时间为 2021 年 8 月 4 日至 2022 年 8 月 3 日。

2. 采购合同

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人及其子公司新增的正在履行或将要履行的采购金额在 500 万元以上的以及其他对发行人及其子公司有重大影响的采购合同主要包括：

2021 年 6 月 24 日，发行人与安图生物签订了《体外诊断试剂代理合同》，协议约定安图生物授权发行人就九项呼吸道感染病原体 IgM 抗体检测试剂盒体外诊断试剂在四川省地区的代理销售权，协议有效期为 2021 年 1 月 1 日至 2021 年 12 月 31 日。

3. 融资类合同

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人及子公司新增的正在履行或将要履行的融资金额在 1,000 万元及以上的融资类合同如下：

序号	签订主体	合同相对方	合同类型	合同金额 (万元)	借款期限
1	发行人	农业银行成都	借款合同	1,500	2021.7.26-2027.10.25

序号	签订主体	合同相对方	合同类型	合同金额 (万元)	借款期限
		高新支行			

针对上述借款，发行人以土地使用权向成都中小担提供了最高额抵押反担保（合同编号：成担司抵字 2071655-5 号）。

4. 其他重要合同

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人及其子公司未新增正在履行或将要履行的对发行人及其子公司有重大影响的其他合同。

综上，本所律师认为，发行人及其子公司新签订的正在履行或将要履行的重大合同的形式和内容合法，不存在无效、可撤销、效力待定的情形；发行人及其子公司新签订的正在履行或将要履行的重大合同的履行不存在法律障碍或重大法律风险。

（二）重大侵权之债

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，发行人及其子公司可能存在的侵权之债详见本补充法律意见书第二部分“二十、诉讼、仲裁或行政处罚”。除此之外，发行人及其子公司不存在因环境保护、知识产权、产品质量、劳动安全、人身权等原因产生的侵权之债。

（三）发行人与关联方之间的重大债权债务及担保

经本所律师核查，截至 2021 年 6 月 30 日，除本补充法律意见书第二部分“九、关联交易及同业竞争”披露的情形外，发行人与其关联方不存在其他重大债权债务关系，亦不存在与合并报表范围之外的关联方相互提供担保之情形。

（四）发行人金额较大的其他应收款、其他应付款的合法性

经本所律师核查，截至 2021 年 6 月 30 日，发行人的其他应收款项账面余额为 4,653,711.66 元，其他应付款项账面余额为 3,946,485.58 元。本所律师认为，发行人涉及的金额较大的其他应收款、其他应付款系因发行人基于生产经营活动而形成，合法、有效。

十二、发行人重大资产变化及收购兼并

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人没有发生合并、分立、增资扩股、减少注册资本、收购或出售重大资产等行为；发行人不存在拟进行资产置换、资产剥离、资产出售或收购等行为的计划。

十三、发行人公司章程的制定与修改

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人因住所地变更及部分高级管理人员职位名称而对《公司章程》及上市后适用的《公司章程（草案）》进行了变更，2021年11月8日，发行人召开股东大会审议通过了前述《公司章程》及《公司章程（草案）》的变更事项，并修改了《公司章程》及《公司章程（草案）》对应条款。

本所律师认为，补充事项期间，《公司章程》及《公司章程（草案）》的变更已履行了必要的法定程序，《公司章程》的内容符合《公司法》等法律、法规和规范性文件的规定，《公司章程（草案）》的内容符合《公司法》《证券法》和《上市公司章程指引》等法律、法规和规范性文件的规定。

十四、发行人股东大会、董事会、监事会议事规则及规范运作

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人的组织结构未发生变化，发行人的股东大会、董事会和监事会议事规则未发生变化，发行人关于投资者权益保护的制度安排未发生变化。

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人共召开股东大会2次，董事会会议2次，监事会会议1次。本所律师认为，上述股东大会、董事会会议、监事会会议的召开程序符合相关法律、法规和规范性文件的规定，股东大会、董事会会议、监事会会议的决议内容及签署合法、合规、真实、有效。

十五、发行人董事、监事和高级管理人员及其变化

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人部分高级管理人员的职位名称发生了变更，变更后的情况如下：

序号	姓名	变更前的职位名称	变更后的职位名称
----	----	----------	----------

序号	姓名	变更前的职位名称	变更后的职位名称
1	张其胜	总经理	总裁
2	杨龙贤	副总经理	副总裁
3	唐前成	副总经理	副总裁
4	刘欣	财务总监	财务中心总经理

除上述情形外，截至本补充法律意见书出具之日，发行人董事、监事和高级管理人员及其任职情况未发生其他变化，发行人的独立董事制度未发生变化。

十六、发行人的税务

（一）发行人及其子公司执行的主要税种和税率

经本所律师核查，截至 2021 年 6 月 30 日，澳拓美信执行的增值税税率发生了变更，变更后执行的增值税税率情况如下：

税种	具体税率情况	计税依据
增值税	13%、3%	以按税法规定计算的销售货物和应税劳务收入为基础计算销项税额，扣除当期允许抵扣的进项税额后，差额部分为应交增值税

本所律师认为，澳拓美信执行的上述税种和税率符合现行法律、行政法规和规范性文件的要求。除前述情形外，发行人及其子公司所执行的其他主要税种和税率未发生其他变化。

（二）发行人及其子公司报告期内享受的税收优惠、政府补贴

经本所律师核查，截至 2021 年 6 月 30 日，发行人及其子公司享受的税收优惠未发生变化。

经本所律师核查，2021 年 1-6 月期间，发行人及其子公司享受的金额在 10 万元以上（含 10 万元）的政府补助情况如下：

序号	项目或原因	依据	金额（元）
1	研发投入支持资金	关于促进全社会加大研发投入支撑高质量发展的意见》（川科规〔2019〕11号）	202,000.00
2	四川省科技计划项目补助资金	关于申报 2021 年度四川省科技计划项目的通知》（川科资〔2020〕37号）	330,000.00

序号	项目或原因	依据	金额（元）
3	生物医药产业支持 资金	《关于印发促进成都生物医药产业高质量发展若干政策的通知》（成办函〔2019〕73号）	900,000.00

本所律师核查后认为，上述政府补助合法、合规、真实、有效。

（三）发行人及其子公司的纳税情况及行政处罚

经本所律师核查，国家税务总局成都高新技术产业开发区税务局于2021年8月3日出具《涉税信息查询结果告知书》，确认发行人、沃文特技术、澳拓美信在报告期内无重大税收违法记录。

本所律师认为，在补充事项期间，发行人依法纳税，不存在被税务部门处罚的情形。

十七、发行人的环境保护和产品质量、技术等标准

（一）发行人的环境保护

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，沃文特技术就临床检验分析仪器及体外诊断试剂的研发及生产项目的改扩建已完成环评验收手续。在补充事项期间，发行人新建的体外诊断仪器及试剂生产基地项目已完成建设工程竣工验收，截至本补充法律意见书出具之日，该项目正处于编制环境保护验收文件的过程中，除此之外，发行人其他建设项目的环境保护情况未发生变化。

（二）发行人的产品质量和技术监督情况

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人的产品质量和技术监督相关情况未发生变化。

十八、发行人募集资金的运用

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人募集资金投资项目未发生变化。

十九、发行人业务发展目标

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人的业务发展目标未发生变化。

二十、诉讼、仲裁或行政处罚

（一）发行人及发行人子公司的重大诉讼、仲裁或行政处罚情况

经本所律师核查，在补充事项期间，发行人及其子公司不存在新增的尚未了结或可预见的重大诉讼、仲裁或行政处罚。截至本补充法律意见书出具之日，《法律意见书》中已披露的重大诉讼案件进展情况更新如下：

序号	原告	被告	案号	受理法院	案由	诉讼请求	诉讼进度
1	博力集团	发行人、沃文特技术	(2020)川0191民初6177号	成都高新技术产业开发区人民法院	财产损害赔偿纠纷	1. 请求判令被告连带赔偿原告财产损失暂计 2,195.8 万元（具体赔偿金额待司法鉴定结论出具后确定）； 2. 请求判令被告共同承担本案的诉讼费、财产保全费、财产保全的保险费等。	审理中
2	博力制药	发行人、沃文特技术	(2020)川0191民初6178号	成都高新技术产业开发区人民法院	财产损害赔偿纠纷	1. 请求判令被告连带赔偿原告财产损失暂计 623.64 万元（具体赔偿金额待司法鉴定结论出具后确定）； 2. 请求判令被告共同承担本案的诉讼费、财产保全费、财产保全的保险费等。	审理中
3	成电光信	发行人、博力集团	(2020)川0191民初6879号	成都高新技术产业开发区人民法院	财产损害赔偿纠纷	1. 请求判令被告连带向原告赔偿财产损失 3,386,175.2 元并支付逾期付款利息； 2. 请求判令被告承担本案的受理费、鉴定费等全部诉讼费用。	审理中

序号	原告	被告	案号	受理法院	案由	诉讼请求	诉讼进度
4	海德科技	发行人、博力集团、沃文特技术	(2020)川0191民初8210号	成都高新技术产业开发区人民法院	财产损害赔偿纠纷	请求判令三被告连带赔偿原告财产损失、租金损失、律师费、案件受理费、保全费等共计5,243,610元（设施、设备和货品等的损失待司法鉴定结论出具后确定）	审理中
5	四川省乘风公司	博力集团、发行人、沃文特技术	(2021)川0191民初597号	成都高新技术产业开发区人民法院	财产损害赔偿纠纷	请求判令三被告连带赔偿原告车辆、设备、租金保证金、律师费、案件受理费等费用共计650,386.46元	审理中

《法律意见书》披露的沃文特技术因上述案件被司法冻结的650万元存款已依据成都高新技术产业开发区人民法院于2021年7月8日作出“(2021)川0191执保664号之一”《民事裁定书》解除。依据上述《民事裁定书》及成都高新技术产业开发区人民法院于2021年7月13日作出的“(2021)川0191执保664号之一”《财产保全清单》，截至本补充法律意见书出具之日，沃文特技术被司法冻结的存款为350万元，冻结期限自2021年7月12日起一年。

经本所律师测算后认为，发行人及沃文特技术即使按照博力集团、博力制药、成电光信、海德科技、四川省乘风公司的诉讼请求全额承担赔偿责任，发行人2019年与2020年净利润均为正，且累计净利润不低于5,000万元，仍符合发行条件。本所律师认为，上述诉讼不会构成本次发行上市的实质性法律障碍。

（二）持有发行人5%以上（含5%）股份股东的诉讼、仲裁或行政处罚情况

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，持有发行人5%以上（含

5%)股份的股东不存在尚未了结的或可预见的重大诉讼、仲裁及行政处罚案件。

（三）发行人董事长、总经理的重大诉讼、仲裁或行政处罚情况

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，发行人董事长、总经理（发行人称“总裁”）不存在尚未了结的或可预见的重大诉讼、仲裁及行政处罚案件。

二十一、发行人招股说明书法律风险的评价

经审阅发行人本次经重新修订后拟申报的《招股说明书（申报稿）》引用《法律意见书》《律师工作报告》和本补充法律意见书相关内容的部分，本所律师认为，发行人《招股说明书（申报稿）》引用《法律意见书》《律师工作报告》和本补充法律意见书相关内容与《法律意见书》《律师工作报告》和本补充法律意见书无矛盾之处。本所律师对发行人《招股说明书（申报稿）》中引用《法律意见书》《律师工作报告》和本补充法律意见书的相关内容无异议，确认《招股说明书（申报稿）》不致因引用《法律意见书》《律师工作报告》和本补充法律意见书的内容而出现虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

二十二、本次发行上市涉及的相关承诺及约束措施

经本所律师核查，截至本补充法律意见书出具之日，本次发行涉及的相关承诺及约束措施符合法律、法规及规范性文件的相关规定。

二十三、律师认为需要说明的其他问题

（一）发行人报告期内的前五大客户

经本所律师核查，2021年1-6月期间，发行人自有产品前五大客户的销售情况如下：

年度	排名	名称	销售金额 (万元)	占自有产品业 务收入比例	占主营业务收 入比例
2021 年1-6 月	1	济南双途商贸有限公司	554.33	5.03%	2.53%
		济南博尔克科技有限公司	124.81	1.13%	0.57%
		小计	679.14	6.16%	3.10%

2	广州中利医疗仪器科技有限公司	522.79	4.74%	2.39%
3	海尔施生物医药股份有限公司	402.87	3.65%	1.84%
4	成都市金牛区人民医院	399.23	3.62%	1.82%
5	重庆诺天医疗器械股份有限公司	345.26	3.13%	1.58%
合计		2,349.28	21.30%	10.74%

注：济南双途商贸有限公司和济南博尔克科技有限公司均为发行人客户且受同一控制人控制。

经本所律师核查，2021年1-6月期间，发行人代理产品前五大客户的销售情况如下：

年度	排名	名称	销售金额 (万元)	占代理产品业 务收入比例	占主营业务收 入比例
2021 年 1-6 月	1	成都市金牛区人民医院	1,275.61	11.76%	5.83%
	2	成都市中西医结合医院	1,134.13	10.45%	5.18%
	3	成都大学附属医院	744.11	6.86%	3.40%
	4	成都市龙泉驿区第一人民医院	560.32	5.16%	2.56%
	5	四川省雅丰汇达医药科技有限公司	447.50	4.12%	2.05%
	合计			4,161.67	38.35%

本所律师依据公开信息及实地走访核查，截至本补充法律意见书出具之日，发行人2021年1-6月期间自产及代理业务各自前五大客户中的公立医院均已注册或设立，公立医院外的其他客户的注册或设立情况未发生变化。新增的前五大客户济南博尔克科技有限公司及海尔施生物医药股份有限公司的注册（或设立）情况如下：

（1）济南博尔克科技有限公司

名称	济南博尔克科技有限公司
统一社会信用代码	91370105689836085D
住所	山东省济南市天桥区汽车厂东路6号中凡鲁鼎广场A座26层2606、2607、2609室
法定代表人	李孙权
注册资本	500万元
公司类型	有限责任公司（自然人独资）

经营范围	医疗器械的销售、安装、租赁、维修；计算机软件的技术开发及销售； 批发、零售：仪器仪表、玻璃制品、体育用品、五金交电、日用品、 电子产品、办公用品；经济贸易咨询以及其他法律、法规、国务院决定 等规定未禁止和无需经营许可的项目。（依法须经批准的项目，经 相关部门批准后方可开展经营活动）
经营期限	2009-09-14 至 无固定期限
登记状态	在营（开业）企业

（2）海尔施生物医药股份有限公司

名称	海尔施生物医药股份有限公司
统一社会信用代码	913302007048748149
住所	浙江省宁波市鄞州区明珠路 396 号 2 号楼 4 楼
法定代表人	余剑伟
注册资本	20,700 万元
公司类型	股份有限公司（非上市、自然人投资或控股）
经营范围	许可项目：药品批发；第三类医疗器械经营；货物进出口；进出口代理 (依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体 经营项目以审批结果为准)。一般项目：第一类医疗器械销售；第二类 医疗器械销售；医疗设备租赁；卫生用品和一次性使用医疗用品销售； 技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广； 信息系统运行维护服务；软件销售；软件开发；网络设备销售；以自 有资金从事投资活动(除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主 开展经营活动)。
经营期限	1999-12-28 至 无固定期限
登记状态	存续

本所律师认为，截至本补充法律意见书出具之日，发行人前五大客户已经注册或设立，处于正常经营或运行状态，发行人、控股股东、实际控制人、董事、监事、高级管理人员及其关系密切的家庭成员与相关客户不存在关联关系，不存

在前五大客户及其控股股东、实际控制人是发行人前员工、前关联方、前股东、发行人实际控制人的密切家庭成员等可能导致利益倾斜的情形。

（二）发行人报告期内的前五大供应商

经本所律师核查，2021年1-6月期间，发行人自有产品前五大供应商采购情况以及其占自有产品业务采购总额比例情况如下：

年度	排名	名称	主要采购内容	采购金额(万元)	占比
2021年 1-6月	1	四川泛中医疗设备有限公司	容器类耗材	1,443.01	21.19%
		四川泛中科技有限责任公司		7.53	0.11%
		小计	—	1,450.54	21.30%
	2	成都海晨基精密机械有限公司	机加类仪器原料	289.24	4.25%
	3	麦克奥迪实业集团有限公司	电子类仪器原料	244.04	3.58%
	4	成都联众兴诚科技有限公司	电子类仪器原料	233.69	3.43%
	5	宁波甬复新材料科技有限公司	低值易耗品类原料	206.79	3.04%
		合计	—	2,424.31	35.60%

注：四川泛中科技有限责任公司和四川泛中医疗设备有限公司均为发行人供应商且受同一控制人控制。

经本所律师核查，2021年1-6月期间，发行人代理产品前五大供应商采购金额及其占代理业务采购总额比例情况如下：

年度	排名	名称	主要采购内容	采购金额(万元)	占比
2021年 1-6月	1	贝克曼库尔特商贸（中国）有限公司	试剂、仪器及耗材	4,912.08	52.53%
	2	郑州安图生物工程股份有限公司	试剂、仪器及耗材	636.22	6.80%
	3	四川迪恩爱科技有限公司	试剂、耗材	348.36	3.73%
	4	四川英博特进出口贸易有限公司	仪器	331.10	3.54%
	5	广州达安基因股份有限公司	试剂、耗材	261.13	2.79%
			合计		6,488.89

本所律师认为，截至本补充法律意见书出具之日，发行人、控股股东、实际控制人、董事、监事、高级管理人员及其关系密切的家庭成员与发行人前五大供应商不存在关联关系，不存在前五大供应商或其控股股东、实际控制人是发行人

前员工、前关联方、前股东、发行人实际控制人的密切家庭成员等可能导致利益倾斜的情形。

（三）发行人及其子公司的劳动人事

经本所律师核查，截至 2021 年 6 月 30 日，发行人及其子公司缴纳社会保险情况如下：

时间	员工人数	自缴人数	当月社保缴纳 日后离职	通过第三方 代缴人数	未缴人数 (当月社保缴纳日后入职)
2021.6.30	477	394	11	66	28

注：本表员工人数的统计口径为 2021 年 6 月末发行人及其子公司的总员工数。

经本所律师核查，截至 2021 年 6 月 30 日，发行人及其子公司缴纳住房公积金的情况如下：

时间	员工人数	自缴人数	当月公积金缴 纳日后离职	通过第三方 代缴人数	未缴人数 (当月公积金缴纳日后入职)
2021.6. 30	477	394	11	66	28

注：本表员工人数的统计口径为 2021 年 6 月末发行人及其子公司的总员工数。

本所律师注意到，2021 年 1-6 月期间，沃文特技术仍存在委托第三方代缴员工社保及住房公积金的情形。

根据沃文特技术出具的说明，沃文特技术基于实际经营需要，部分员工需长期在公司注册地之外的城市工作，因单个城市的员工较少，公司目前暂未在当地设立分支机构，无法为该等员工在当地购买社会保险和住房公积金，公司为满足该等员工希望在其实际工作地缴纳社会保险和住房公积金的意愿，故委托第三方代缴机构为公司代缴社会保险和住房公积金。

根据沃文特技术代缴员工出具的《异地缴纳社保公积金声明》，代缴事宜系由员工基于个人实际需要而提出申请，缴纳地由员工指定，员工已知晓代缴而可能存在的风险。

成都市人力资源和社会保障局于 2021 年 1 月 15 日出具证明，证明发行人及子公司自 2018 年 1 月至 2020 年 12 月在成都市行政区域内无违反劳动和社会保障法律法规政策的相关记录；于 2021 年 8 月 4 日出具证明，证明发行人及子公司自 2021 年 1 月至 2021 年 6 月依法为其员工按时缴纳各项社会保险，无欠费、未因欠费、拖欠社会保险费的情形或违反国家、地方有关社会保险方面的法律、法规而被该局作出行政处罚。

成都住房公积金管理中心已于 2021 年 8 月出具单位住房公积金缴存情况证明，证明发行人及子公司自 2018 年 1 月至 2021 年 6 月没有因违反住房公积金法律法规受到该中心行政处罚的记录。

另外，发行人的实际控制人亦已出具书面承诺：“若公司或子公司经有关部门或司法机关认定需补缴社会保险费（包括养老保险、失业保险、医疗保险、工伤保险、生育保险）和住房公积金，或因社会保险费和住房公积金事宜受到处罚，或被任何相关方以任何方式提出有关社会保险费和住房公积金的合法权利要求的，本人将在公司或子公司收到有权政府部门出具的生效认定文件后，全额承担需补缴的全部社会保险费和住房公积金、罚款或赔偿款项。本人进一步承诺，在承担上述款项和费用后将不向公司或子公司追偿，保证公司或子公司不会因此遭受任何损失。”

综上，本所律师认为，发行人及子公司在劳动人事方面存在的上述瑕疵不会对本次发行构成实质性法律障碍。

（四）劳务派遣与劳务外包情况

经本所律师核查，2021 年 1-6 月期间，发行人及其子公司不存在劳务派遣的情形，存在劳务外包情况，具体情况如下：

序号	采购方	服务提供方	服务内容	协议有效期
1	沃文特技术	成都信杰轩劳务有限公司	生产辅助工作	2020.8.14-2021.10.31
2	发行人	成都细川物业管理有限公司	保洁服务	2020.10.16-2021.10.15
3	沃文特	四川思可优人力资源有限公司	生产辅助工作	2020.11.12-2021.11.13

序号	采购方	服务提供方	服务内容	协议有效期
	技术			
4	发行人	成都细川物业管理有限公司	安保服务	2020.12.1-2021.5.31

经本所律师核查，发行人及其子公司与上述劳务外包服务提供方均签订了书面劳务外包协议，劳务外包行为合法、有效。

二十四、结论意见

本所律师对发行人提供的材料及有关事实审查后认为，发行人本次发行上市的申请，仍符合《公司法》《证券法》《首发管理办法》及其他有关法律、法规和中国证监会以及深圳证券交易所颁布的规范性文件关于股票公开发行并在创业板上市的有关条件，其股票公开发行并在创业板上市不存在法律障碍；发行人在《招股说明书（申报稿）》中引用的本所出具的《法律意见书》《律师工作报告》和本补充法律意见书的内容适当；发行人本次发行尚待深圳证券交易所的审核通过并经中国证监会同意注册，本次发行股票的上市尚需经深圳证券交易所的审核同意。

（以下无正文，为签章页）

第二节 签署页

（本页无正文，为《国浩律师（成都）事务所关于四川沃文特生物工程股份有限公司首次公开发行股票并在创业板上市之补充法律意见书（一）》之签章页）

本补充法律意见书于 2021 年 11 月 17 日出具，正本壹式叁份，无副本。



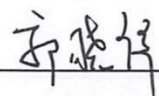
国浩律师（成都）事务所（盖章）

负责人：


卢晓东

经办律师：


刘小进


郭晓锋


陈虹