

SonoScape 开立

深圳开立生物医疗科技股份有限公司

2025 年年度报告

2026 年 4 月

2025 年年度报告

第一节 重要提示、目录和释义

公司董事会及董事、高级管理人员保证年度报告内容的真实、准确、完整，不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并承担个别和连带的法律责任。

公司负责人陈志强、主管会计工作负责人罗曰佐及会计机构负责人(会计主管人员)徐婷婷声明：保证本年度报告中财务报告的真实、准确、完整。

所有董事均已出席了审议本报告的董事会会议。

本报告中所涉及的未来计划、发展战略等前瞻性描述不构成公司对投资者的实质承诺，能否实现取决于宏观经济、市场状况变化等多种因素，存在不确定性，并提请投资者注意公司在经营过程中面临的以下风险：

1、研发风险

近几年来，公司的研发费用占当期营业收入的比例保持高位，占比达到 20%左右。医疗器械产品的研发成功存在较大的不确定性，产品研发面临着：研发周期较长、研发有一定失败率、研发成果产业化难度高、新产品可能不能成功注册或备案，以及新产品不能满足市场需求等一系列风险。

2、海外销售的风险

(1) 汇率波动风险：随着公司对未来海外市场的进一步拓展，以及国际经济环境的变化，欧元、美元等货币对人民币汇率的波动可能会导致汇兑净损失，削弱公司出口产品的成本优势，对公司国际业务发展带来不利影响。(2) 全球政治经济波动的风险：贸易争端、地缘冲突等事件对全球政治经济格局产生较大冲击，将直接影响医疗器械市场的需求和发展，阵营对立、经济制裁、贸易单边主义等都将给公司海外业务带来不确定性。

(3) 跨国诉讼风险：不同国家和地区的法律体系存在差异。如果公司产品在海外市场出现产品责任纠纷或诉讼，公司可能处于不利的地位，该等诉讼可能影响公司的声誉，并减少对公司产品的需求。

3、市场竞争风险

医疗器械市场前景广阔，市场参与者众多，属于充分竞争的市场。国际贸易一体化、国际大型医疗器械厂商不断的本土化、新的竞争者加入，都将会导致行业竞争更加激烈。虽然公司经过十多年的发展，凭借技术、产品、营销网络覆盖、人才等优势，在国内外医疗设备市场取得了一席之地，但如果公司不能在未来的市场竞争中保持并提升现有优势，则公司将逐渐被市场淘汰。

4、政策风险

医疗器械行业是国家重点监管行业，行业受医疗卫生政策的影响较大。随着国内医疗体制改革的不断深化，医疗器械的集采比例逐渐增加，对国内医疗器械的产品单价、毛利率带来负面影响。

5、营销团队稳定性风险

医疗器械企业依靠大量销售人员、经销商进行销售，若营销管理团队的能力不能持续更新提升或与经销商合作出现问题，将直接影响公司的经营情况。

6、新增固定资产折旧的风险

公司 IPO 募投项目之医疗器械产业基地建设项目，已于 2022 年正式投入使用；2021 年公司实施向特定对象发行股票再融资项目，拟募集资金并结合自有资金投入建设松山湖开立医疗器械产研项目、总部基地建设项目；同时，公司启动在武汉投资建设高端医疗器械研发生产基地。上述项目将在未来几年陆续建成，投入使用后公司固定资产规模较目前将有大幅度增加，每年新增固定资产折旧额也将大幅提高。如果未来市场环境、技术发展

等方面发生重大不利变化而导致公司新增产能不能获得预期的市场销售规模，新增固定资产折旧将对公司未来经营业绩产生一定影响。

公司经本次董事会审议通过的利润分配预案为：以 430,322,405 为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 1.8 元（含税），送红股 0 股（含税），以资本公积金向全体股东每 10 股转增 0 股。

目录

第一节 重要提示、目录和释义	2
第二节 公司简介和主要财务指标.....	9
第三节 管理层讨论与分析.....	12
第四节 公司治理、环境和社会	63
第五节 重要事项	78
第六节 股份变动及股东情况	90
第七节 债券相关情况.....	95
第八节 财务报告	96

备查文件目录

- 一、载有公司法定代表人、主管会计工作负责人、公司会计机构负责人（会计主管人员）签名并盖章的财务报表。
- 二、载有会计师事务所盖章、注册会计师签名并盖章的审计报告原件。
- 三、报告期内在中国证监会指定网站上公开披露过的所有公司文件的正本及公告的原稿。
- 四、其他相关资料。

以上备查文件的备置地点：公司董事会办公室。

释义

释义项	指	释义内容
本公司、公司、开立医疗	指	深圳开立生物医疗科技股份有限公司
控股股东、实际控制人	指	陈志强、吴坤祥
威尔逊	指	上海威尔逊光电仪器有限公司，系公司境内子公司
和一医疗	指	上海和一医疗仪器有限公司，系公司境内子公司
Bioprober	指	Bioprober Corporation（中文名：开立科技（美国）技术中心），系公司境外子公司
Sonowise	指	SonoWise, Inc.（中文名：声慧公司），系公司境外子公司
上海爱声	指	上海爱声生物医疗科技有限公司，系公司境内子公司
上海荟臻、开立荟臻	指	开立荟臻生物医疗科技（上海）有限公司，系公司境内子公司
武汉开立	指	开立生物医疗科技（武汉）有限公司，系公司境内子公司
香港开立	指	Sonoscape Medical (HongKong) Co., Ltd（中文名：开立生物医疗科技（香港）有限公司），系公司在香港设立的子公司
株式会社ソノスケイプジャパン	指	开立日本有限公司，系公司境外子公司
SonoScape Medical Netherlands B.V.	指	开立医疗荷兰有限公司，系公司境外子公司
SonoScape Medical Germany GmbH	指	开立医疗德国有限公司，系公司境外子公司
Opticare Co., Limited	指	科光有限公司，系公司在香港设立的子公司
SonoScape US Inc.	指	开立医疗美国有限公司，系公司境外子公司
ООО“СОНОСКЕЙПМЕДИЦИНАРУС”	指	开立医疗俄罗斯有限公司，系公司境外子公司
SonoScape Medical India Private Limited	指	开立医疗印度有限公司，系公司境外子公司
超声诊断设备、超声诊断仪	指	医用超声诊断设备，通过超声波检测人体组织信息并成像的装置，是临床诊断常用的影像设备。按照成像原理，主要分为彩超和B超两种。
彩超	指	彩色多普勒超声诊断设备，利用多普勒频移信号检测血流或组织的运动信息，经彩色编码后，与二维灰度图像叠加显示的超声诊断设备，该设备既能显示组织断层结构信息，又能提供血流动力学或组织运动信息。
B超	指	B型超声诊断设备，通过检测脉冲回波强度信息，并转换成二维灰度图像，以反映人体组织某一断层图像的超声诊断设备。
IVUS	指	血管内超声（Intravenous Ultrasound, IVUS）成像设备，是指利用导管将微型高频超声换能器导入血管腔内、检测血管断面结构信息并成像的装置，该设备能够有效评估血管壁形态及狭窄程度。
内窥镜	指	医用内窥镜，由可弯曲部分、光源及镜头组成的一种常用的医疗器械，经人体的天然腔道，或者是经微创小切口进入人体内，导入到将检查或手术的器官，进行光学成像，从而为医生提供疾病诊断的图像信息，并可在器械配合下进行手术治疗。
软性内窥镜、软管内窥镜、软式内窥镜、软镜	指	通过人体自然腔道进入体内的内窥镜，镜体一般可弯曲，区别于硬管内窥镜。
镜下治疗器具	指	主要指活检类、异物类、扩张类、止血及闭合类、粘膜剥离和胰胆管手术类等器具，配合内窥镜使用，广泛运用于上下消化道及呼吸道的诊

		疗。
超声换能器、探头	指	在医用超声诊断设备中完成电、声转换作用的部件，超声波发射时将电脉冲信号转换为声脉冲信号，超声波接收时将声脉冲信号转换为电脉冲信号，可实现双向的能量转换。超声成像一般为阵列式探头，其脉冲转换质量和声场特性将直接影响成像质量，是超声诊断设备的核心部件。
NMPA	指	国家药品监督管理局，英文名称为“National Medical Products Administration”，2018年8月由原中国食品药品监督管理局（CFDA）更名为NMPA。
FDA	指	美国食品和药品管理局（Food and Drug Administration，简称FDA）针对需要在美国上市的产品按照相应的法律、法规、标准和程序评价其安全性和有效性之后准予其上市销售的过程。
CE	指	欧盟对产品的认证，表示该产品符合有关欧盟指令规定的要求，并用以证实该产品已通过了相应的合格评定程序及制造商的合格声明，并加附CE标志，是产品进入欧盟市场销售的准入条件。
本报告期	指	2025年1月1日至2025年12月31日
上年同期	指	2024年1月1日至2024年12月31日

第二节 公司简介和主要财务指标

一、公司信息

股票简称	开立医疗	股票代码	300633
公司的中文名称	深圳开立生物医疗科技股份有限公司		
公司的中文简称	开立医疗		
公司的外文名称（如有）	SONOSCAPE MEDICAL CORP.		
公司的外文名称缩写（如有）	SONOSCAPE		
公司的法定代表人	陈志强		
注册地址	深圳市南山区粤海街道麻岭社区高新中区科技中 2 路 1 号深圳软件园(2 期)12 栋 201、202		
注册地址的邮政编码	518057		
公司注册地址历史变更情况	2019 年 1 月，公司注册地址从深圳市南山区玉泉路毅哲大厦 2、4、5、8、9、10、13 楼，变更为： 深圳市南山区粤海街道麻岭社区高新中区科技中 2 路 1 号深圳软件园(2 期)12 栋 201、202		
办公地址	深圳市光明区光电北路 368 号开立医疗大厦		
办公地址的邮政编码	518107		
公司网址	http://www.sonoscape.com		
电子信箱	ir@sonoscape.net		

二、联系人和联系方式

	董事会秘书	证券事务代表
姓名	李浩	吴坚志
联系地址	深圳市光明区光电北路 368 号开立医疗大厦	深圳市光明区光电北路 368 号开立医疗大厦
电话	0755-26722890	0755-26722890
传真	0755-26722850	0755-26722850
电子信箱	ir@sonoscape.net	ir@sonoscape.net

三、信息披露及备置地点

公司披露年度报告的证券交易所网站	巨潮资讯网、中国证券报、证券日报、证券时报、上海证券报
公司披露年度报告的媒体名称及网址	http://www.cninfo.com.cn/
公司年度报告备置地点	深圳市光明区光电北路 368 号开立医疗大厦

四、其他有关资料

公司聘请的会计师事务所

会计师事务所名称	天健会计师事务所（特殊普通合伙）
会计师事务所办公地址	浙江省杭州市西湖区灵隐街道西溪路 128 号

签字会计师姓名	李联、陈丽玲
---------	--------

公司聘请的报告期内履行持续督导职责的保荐机构

适用 不适用

公司聘请的报告期内履行持续督导职责的财务顾问

适用 不适用

五、主要会计数据和财务指标

公司是否需追溯调整或重述以前年度会计数据

是 否

	2025 年	2024 年	本年比上年增减	2023 年
营业收入（元）	2,308,908,666.51	2,013,856,558.55	14.65%	2,120,251,604.73
归属于上市公司股东的净利润（元）	197,280,077.30	142,397,376.09	38.54%	454,437,474.61
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润（元）	180,275,203.05	110,319,389.71	63.41%	442,470,555.58
经营活动产生的现金流量净额（元）	-48,159,565.65	306,658,255.38	-115.70%	489,468,852.65
基本每股收益（元/股）	0.46	0.33	39.39%	1.06
稀释每股收益（元/股）	0.46	0.33	39.39%	1.05
加权平均净资产收益率	6.20%	4.58%	1.62%	15.24%
	2025 年末	2024 年末	本年末比上年末增减	2023 年末
资产总额（元）	4,406,310,857.76	4,312,997,155.23	2.16%	3,771,417,094.83
归属于上市公司股东的净资产（元）	3,262,490,484.52	3,108,222,479.41	4.96%	3,145,953,651.28

公司最近三个会计年度扣除非经常性损益前后净利润孰低者均为负值，且最近一年审计报告显示公司持续经营能力存在不确定性

是 否

公司报告期内经审计利润总额、净利润、扣除非经常性损益后的净利润三者孰低为负值

是 否

存在股权激励、员工持股计划的公司，可以披露扣除股份支付影响后的净利润

主要会计数据	2025 年	2024 年	本期比上年同期增减 (%)	2023 年
扣除股份支付影响后的净利润（元）	200,386,221.03	136,490,469.36	46.81%	495,355,135.39

六、分季度主要财务指标

单位：元

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	430,012,001.93	534,252,623.07	495,046,605.15	849,597,436.36
归属于上市公司股东的净利润	8,074,620.52	38,955,641.16	-13,519,199.57	163,769,015.19
归属于上市公司股东	5,998,116.17	33,878,591.50	-15,885,687.65	156,284,183.03

的扣除非经常性损益的净利润				
经营活动产生的现金流量净额	-284,864,541.91	34,565,208.89	-130,672,726.98	332,812,494.35

上述财务指标或其加总数是否与公司已披露季度报告、半年度报告相关财务指标存在重大差异

是 否

七、境内外会计准则下会计数据差异

1、同时按照国际会计准则与按照中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况

适用 不适用

公司报告期不存在按照国际会计准则与按照中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况。

2、同时按照境外会计准则与按照中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况

适用 不适用

公司报告期不存在按照境外会计准则与按照中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况。

八、非经常性损益项目及金额

适用 不适用

单位：元

项目	2025 年金额	2024 年金额	2023 年金额	说明
非流动性资产处置损益（包括已计提资产减值准备的冲销部分）	-1,178,648.08	-1,061,266.75	-771,193.11	
计入当期损益的政府补助（与公司正常经营业务密切相关，符合国家政策规定、按照确定的标准享有、对公司损益产生持续影响的政府补助除外）	18,712,332.93	34,904,442.68	27,111,500.52	
除同公司正常经营业务相关的有效套期保值业务外，非金融企业持有金融资产和金融负债产生的公允价值变动损益以及处置金融资产和金融负债产生的损益	2,359,498.16	4,160,418.60	-12,842,950.30	
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	117,594.37	-255,987.84	-191,961.81	
减：所得税影响额	3,005,903.13	5,669,620.31	1,338,476.27	
合计	17,004,874.25	32,077,986.38	11,966,919.03	--

其他符合非经常性损益定义的损益项目的具体情况：

适用 不适用

公司不存在其他符合非经常性损益定义的损益项目的具体情况。

将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益项目的情况说明

适用 不适用

公司不存在将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益的项目的情形。

第三节 管理层讨论与分析

一、报告期内公司从事的主要业务

公司需遵守《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 4 号——创业板行业信息披露》中的“医疗器械业务”的披露要求

（一）公司主要业务和产品介绍

公司目前的产品主要为超声诊断仪、消化与呼吸内镜、微创外科产品以及心血管介入产品，具体情况如下：

1、超声产品

经过二十余年的持续研发投入与技术突破，公司在超声产品领域已构建起完善的高中低端产品矩阵，形成了覆盖台式与便携式两大形态、贯穿临床诊疗全场景的综合性解决方案体系，在产品布局上，公司已实现从基层医疗机构到三甲医院的全方位覆盖。

在台式超声市场，公司已在高端台式超声产品方面取得突破性进展。2024 年，公司正式推出高端全身超声系统 S80 系列和高端妇产超声系统 P80 系列，产品搭载了超分辨率造影成像技术、智能传感器技术、自动识别与测量技术、多模态图像自动配准及融合技术等创新功能，集成全场景智能引擎 C-Field+平台，为用户提供了智能化的操作流程和卓越的使用体验。2025 年，公司对高端平台 S80/P80 系列进行了深入的技术升级和功能完善，在图像性能、创新功能及大模型技术应用等方面取得进一步突破，显著提升了高端产品的核心竞争力和高端市场份额。同时，公司持续推进中高端 S60/P60 系列以及覆盖基础医疗需求的 P11/P12 Elite 系列产品的版本更新升级，通过平台化复用技术，将高端平台的先进技术和功能向中低端产品延伸，全面加强了各档次台式超声产品的技术实力和市场竞争力。

经过多年持续的产品迭代与技术积累，公司在便携超声领域已构建起覆盖高、中、低端市场的完整产品矩阵。在已上市的 X5/E5 系列及 S9 系列基础上，2024 年公司正式推出高端便携 X11 和 E11 系列产品，其优异的图像质量和临床性能在各级医疗机构中获得高度评价，显著提升了公司在高端便携超声市场的占有率，标志着公司在便携超声领域实现了高中低端产品的全面战略布局。2025 年，公司对该平台产品进行了系统性的技术升级与性能优化，产品力得到显著提升，进一步巩固了市场领先地位。值得特别指出的是，开立彩超 X5 作为首台入驻天和核心舱的国产医学影像设备，在航天员医疗保障及航天

医学研究中发挥了关键作用，充分展现了公司产品在极端环境下的可靠性和技术先进性，也为国产医疗设备进入太空应用领域树立了重要里程碑。

在兽用超声市场，公司已建立起完善的产品体系。在兽用台式超声方面，公司先后发布了 ProPet80/70/60 系列高端台式兽用超声设备；在兽用便携超声方面，公司推出了 S9V 系列、X3V 系列/E3V 系列及 E1V 系列等多款兽用便携超声产品。2024 年 12 月，公司正式全球首发全新系列的高端兽用便携 ProPet X11 和 E11 系列，得益于先进的技术平台和卓越的成像技术，这两款产品在国际市场迅速获得大量销售订单，受到海外客户的高度认可。2025 年，公司对该平台产品进行了全面的技术改进和性能升级并同步发布了 ProPet E10/EQ 系列产品，产品力得到进一步明显提升。通过台式兽用和便携兽用系列化产品的全面布局，公司在兽用超声领域形成了差异化、多层次的产品组合。在丰富且极具竞争力的产品支撑下，公司兽用超声业务在 2025 年实现了较大幅度的销售增长，国际市场拓展成效显著，为公司全球化战略的深入推进奠定了坚实基础。

公司布局人工智能技术近 10 年，近些年取得众多突破性成果，其中 2024 年取得国内首张产科超声人工智能注册证，在该领域公司再次站在行业前沿。人工智能及大模型技术在 2025 年取得突破性进展，公司也在 2025 年在产科、妇科及浅表等多方面发布和更新了 20 多项人工智能技术，尤其是发布了声析妇科大模型技术，在行业内首次在超声主机系统发布了大模型技术，搭载第六代人工智能（AI）产前超声筛查技术凤眼 S-Fetus 6.0 正式发布，该技术是业内首款基于动态图像对标准切面自动抓取的人工智能技术，该项技术也在持续迭代升级，确保能够持续保持领先优势。

凤眼 S-Fetus 是基于动态图像对标准切面自动抓取的人工智能技术，从 1.0 版本的 3 个标准切面发展到 5.0 版本时可识别 30+切面，再到 6.0 版本时可全自动精确识别 40+切面，一键快速获取 20+个自动智能测量。具备覆盖多切面、识别更精准、测量分析更快速、精细度更高的特性，可完成 3D 胎儿“一键显脸”、子宫自动测量、卵巢自动测量、卵泡动态计数、盆底自动测量等妇科超声 AI 功能，完成产筛完整性质控、标准度质控。凤眼 S-Fetus 将有效提升医生产科筛查工作效率，降低医生误判漏判概率。

2、消化与呼吸内镜

公司长期致力于为消化系统、呼吸系统疾病的内镜下精准高效诊疗提供综合解决方案，推出了覆盖多科室应用、满足多层次用户需求的内窥镜产品系列。在消化呼吸领域，已推出 HD-650、HD-580、HD-550、HD-500、HD-400、HD-350、X-2600、X-2200 等内镜主机产品系列，全面覆盖软镜高、中、低端市场。公司于 2025 年推出的 4K iEndo 智慧内镜平台 HD-650 实现稳定量产上市，该平台面向全场景多科

室内镜临床诊疗应用提供先进的内镜智算影像、智能辅助和智联生态支持，搭载多款全新自主研发的消化内镜与呼吸内镜，操控体验全面升级，推动了国产内镜从长期以来以常规疾病诊断为主迈向能够胜任更复杂内镜诊疗场景、诊疗一体化发展的新台阶。面向呼吸疾病诊疗，2025 年公司推出两款适配全新 4K iEndo 智慧内镜平台的超细电子支气管镜，并推出超声电子支气管镜 EB-UC5，成为国内首个获得 CE 认证的该类产品。

公司的消化内镜镜体类型基本覆盖了不同临床应用场景的需求，包括可满足内镜下基本诊疗需求的常规电子内窥镜镜种，以及超细电子胃肠镜、光学放大电子胃肠镜、刚度可调电子结肠镜、电子十二指肠镜、超声内镜等特殊镜种和高端镜种，其中多款产品为国产首发，填补了相关技术领域国内空白。公司的呼吸内镜镜体种类正在加速布局，产品类型持续丰富。高清电子支气管镜在临床使用中得到了头部专家认可，使用性能与进口产品相当。公司有机结合在超声和内镜核心技术研发方面的优势，推出了电子环阵上消化道超声内镜、电子凸阵上消化道超声内镜、电子支气管超声内镜、消化道超声小探头、支气管超声小探头等系列产品，并逐步形成综合解决方案，进一步奠定了公司作为国产内镜龙头的技术领先优势。

2025 年，公司全新发布的 iEndo 系列 4K 智慧内镜平台，是业内首款同时融合了内置 AI 成像功能与外置 AI 辅助诊断模块的产品，志在构建内外融合、诊疗一体的智慧生态，塑造内镜精准智能诊疗全新范式。在上消化道检查中，iEndo 系列产品具有 AI 胃部质控功能，使用时屏幕会实时显示模拟的胃部三维渲染图像，显示当前检查部位、已检部位以及未检部位，并以不同颜色标记，以便医者实时了解检查进度；在下消化道肠部检查中，iEndo 系列产品的 AI 辅助质控功能，可以智能识别回盲瓣，并提醒操作医生保持退镜速度的稳定性，降低视野盲区，还具备清洁度监测功能，将自动监测肠道清洁度，实时计算当前部位的清洁度评分。此外，iEndo 系列产品还支持 AI 息肉检出功能，能有效提升息肉、腺瘤检出率，并识别和标记病变部位，避免漏检。公司 iEndo 系列 4K 智慧内镜将 AI 与内镜设备深度融合，全面提升内镜诊疗质量和效率。

3、微创外科产品

在微创外科领域，公司围绕医疗机构外科手术科室的临床需求，构建起以硬式内窥镜为核心业务驱动、以围术期超声和软式内窥镜形成专科解决方案、以智慧手术室建设精准诊疗中心的完整业务体系。这一业务模式的本质，是为临床提供设备产品、术式方案和信息服务的整体解决方案。

硬式内窥镜是公司微创外科业务的核心支柱。代表性产品为 SV-M4K200 系列 4K 三维荧光内窥镜摄像系统。该产品集 4K 超高清影像、3D 立体成像与近红外荧光导航于一体，在肝胆胰外科、胃结直肠外

科、胸外科、妇科、泌尿外科等科室的复杂手术中展现出显著临床价值，成为国产设备在高端腔镜领域实现技术突破的标志性产品。

围术期超声是公司专科解决方案的重要辅助产品。公司以台式超声、便携式超声搭配以 LAP8 系列腹腔镜超声探头为代表的 60 多种超声探头，形成覆盖术前规划、术中定位、术后评估的完整外科超声解决方案。公司在业内率先提出“超腹联合”方案，在肝胆胰外科、妇科、泌尿外科等微创手术场景中，为术者提供了实时、透视、无辐射的可视化解剖信息，显著提升了手术安全性与根治效果。软式内窥镜是公司专科化手术方案的另一关键支撑。X-2500 系列“精卫 II”一体式软镜模块，凭借其与传统硬式内窥镜系统同平台兼容的独特优势，实现了硬镜与软镜的无缝切换与融合应用。该“双镜联合”方案在胃肠外科、胆道外科、泌尿外科、耳鼻喉科等诊断和手术场景中，为术者提供了“里应外合”的手术视角，拓展了微创手术的边界，提高了微创诊疗的效果。

在此基础上，公司进一步推出智荟手术室方案，将硬镜、超声、软镜等多元设备集成于统一平台，通过影像融合、数据互联、智能控制等手段，为术者提供更流畅的手术体验，为医院提供更高效率的设备管理与运营维护支持。这一综合方案的推广，不仅提升了单台手术的临床价值，也重塑了医院外科手术室的整体效能。

综上，公司微创外科业务的核心能力，体现为以硬式内窥镜为根基、以超声和软镜为延展、以智荟手术室为整合场景的综合解决方案提供能力，并通过方案推广、销售与全生命周期维护，不断创造和提升公司产品与服务的临床价值。

4、心血管介入产品

公司已上市产品包含 V-reader®系列血管内超声诊断设备和 SonoSound®系列一次性血管内超声诊断导管。其中，V-reader® 20 系列三款新品已全线获批上市，涵盖推车式 V20、集成式 V20i 和平板式 V20p 三种不同形态的机型，灵活满足导管室多样化的 IVUS 设备安装需求。V-reader® 20 系列的设备具有行业领先的造影联动、高速高帧频自动回撤、触屏键鼠双控操作、远程影像分享等功能，提高了医疗效率和产品易用性。

（二）公司经营模式

1、盈利模式：本公司为自主研发、生产、销售医疗器械产品，并提供专业产品售后服务的厂商；公司主要通过销售医疗诊断设备及相关配件取得销售收入，公司的盈利主要来自于销售收入与生产成本及费用之间的差额以及售后服务收入。

2、销售模式：公司的销售模式包括经销和直销两种模式。其中，经销模式是指公司将产品买断性地销售给经销商，经销商再将产品销售给终端客户；直销模式是指公司直接将产品销售给终端客户，主要是指公司直接参与的政府招标和面向大型连锁医疗集团的销售。为提升市场覆盖率，快速推动公司产品拓展更为广阔的市场，公司目前采用“经销和直销相结合、经销为主直销为辅”的销售模式，一方面加强公司自有销售团队的专业化队伍建设，同时快速发展各产品线有较强区域销售能力的专业代理商和渠道。

3、生产模式：公司部分零部件（如电子元器件、显示屏等）直接对外采购，部分定制件（如结构件等）根据公司设计图纸委外加工，部分关键部件（如彩超探头、内镜镜体等）采用自主生产，然后在公司进行单板测试、整机装配、质检和发货。具体生产安排上，中长期依据营销系统提供的滚动销售预测数据制定生产计划，同时依托往期销售出库数据制定合理的产品缓冲库存，短期对不同平台不同配置的机型采取订单式生产模式，提高存货周转率。

4、研发模式：为持续扩大公司经营效益，提高整体工作效率，公司在经营管控与产品管理（战略规划、产品规划、投资决策）、集成产品开发（开发流程、技术储备、公共模块（CBB）货架建设）、人力资源体系（职级体系建设、绩效管理、薪酬激励）等方面进行深化管理变革和动态优化。包括前沿技术预研所需的高端人才的引进，引入学习更多行业先进方法和工具，结合公司近些年大力推行的技术平台建设，助力实现产品高质量稳定产出、市场需求快速响应，同时提高公司投资效益，增加公司核心竞争力。

5、采购模式：公司的主要采购模式包括一般采购模式和外协采购模式。根据销售预测、生产计划以及原材料库存情况编制采购计划，公司从合格供应商库中选取供应商采购原材料和元器件。定制类外协件由公司提供技术设计方案、选择合格的外协厂商进行生产，并完成采购。公司已建立完备的供应商管理和准入机制。

报告期内，公司的主要业务、经营模式未发生变化。

二、报告期内公司所处行业情况

（一）公司所处行业的基本情况

按照国家统计局颁布的《国民经济行业分类》分类标准，公司所处行业属于第 35 大类“专业设备制造业”中的“医疗仪器设备及器械制造”项下的子行业“医疗诊断、监护及治疗设备制造”。根据中国证监会《上市公司行业分类指引》分类，公司属于专用设备制造业（分类代码：C35）。

医疗器械产业关乎国计民生，是衡量一个国家医疗卫生水平的重要标尺。近几十年来，在国内外经济稳步发展和人民群众日益增长的健康需求背景下，医疗器械行业发展步入快车道，产品种类日趋丰富、临床应用不断拓展，行业规模随之不断壮大。对比全球各国的医疗器械市场需求，医疗器械市场规模与区域经济发展水平呈现显著的正相关性，鉴于宏观经济基本面的韧性，叠加全球人口老龄化的趋势，医疗器械行业市场需求长期稳定。

（二）公司所处行业的发展阶段

公司目前的产品主要为超声诊断仪、消化与呼吸内镜、微创外科产品以及心血管介入产品，各类产品的应用领域、行业发展状况存在较大差异：

1、超声产品

在全球医疗影像设备领域，超声作为四大诊断设备（超声、CT、MRI、X 光机）之一，凭借其无辐射、实时扫查、操作便捷、安全性高、检查快速、性价比优等核心优势，已成为终端医疗机构装机量最大的医疗影像诊断设备。

在国际市场，欧美发达地区的超声品牌长期占据技术优势和市场优势地位，但近十几年来，国产超声在国际市场取得突破，海外收入规模不断扩大。公司作为国内超声行业较为领先的企业，经过 20 余年的深耕，已在全球建立了完善的营销网络和服务体系。近几年公司国际业务收入占比持续超过 50%，海外超声业务在欧美、亚太、拉美等主流市场保持稳定增长，国际化布局成果显著。

在国内市场，经过数十年的发展，我国超声产品普及率已达到较高水平，行业增速趋于稳定。值得关注的是，国产超声设备的市场占有率正在持续提升，并开始打破进口品牌在高端超声领域的长期垄断。作为国产超声的杰出代表，公司长期坚持高比例研发投入，在超声领域持续迭代推出新的技术平台，推动国产超声向高端领域突破。

展望未来，基于人工智能和大模型技术的迭代升级，AI 技术在超声诊疗场景中的应用将会不断深入，智能化、精准化将成为新的产品发展方向。公司经过多年研发积累，推出了“凤眼 S-Fetus”智能超声系统，该系统于 2024 年获得国内首个产科人工智能注册证，同时公司也推出了覆盖妇科、产科等领

域的 20 多项人工智能技术并发布了声析大模型技术，标志着公司在 AI 医疗影像领域的多项技术处于领先水平。

2、消化与呼吸内镜

消化与呼吸内镜一般简称软镜，软镜是消化道癌症早筛的“金标准”，由人体天然腔道伸入体内，镜体较长且需具备一定柔性，光电信号传输距离较远，镜体插入部直径较小且功能集成丰富，对设计工艺及制造技术的要求高，具有较高的技术壁垒，产品包括胃镜、肠镜、支气管镜等，广泛应用于消化科、呼吸科、耳鼻喉科、泌尿外科等科室。由于饮食习惯等原因，我国属于消化系统疾病高发区域，胃癌、结直肠癌、食管癌、胰腺癌等消化道系统肿瘤在我国前十大高发癌症中占比接近一半，消化系统恶性肿瘤具有发展进程缓慢、早筛窗口期长的特点，通过软镜取活检实现肿瘤的早发现、早诊疗，能有效提高消化系统疾病的早期治愈率，在全国范围内推行消化道肿瘤早筛已成为行业共识。

在国内，随着越来越多人认识到软镜对消化道癌症早筛作用，我国消化内镜的开展量、内镜下治疗量不断增长，部分三级医院扩充内镜手术室，二级或县级基层医院开始新增内镜科室，软镜设备需求量增加，国内软镜市场规模增长较快。国内软镜市场过去长期被进口品牌占据，近几年来，以本公司为首的国产软镜在技术方面取得较大突破，国产软镜在消化内镜领域的市场份额不断提高，进口替代趋势逐渐形成。相比欧美、日本等发达地区，我国的消化道内镜诊疗渗透率存在较大差距，未来增长潜力较大。

3、微创外科产品

硬质内窥镜（如腹腔镜、胸腔镜、宫腔镜等）与摄像系统作为微创手术的基石，广泛应用于普外科、胸外科、妇科、泌尿外科等临床科室，其“切口小、视野大、恢复快”的临床价值已深入人心。与此同时，随着技术迭代与外科需求的多元化，软式内窥镜正加速渗透至普外科、胸外科、泌尿外科等领域，进一步丰富了外科专科化解决方案。

从行业发展阶段来看，微创外科正经历从“普及推广”向“精准融合”的深刻转型。微创手术渗透率持续提升，地域不均衡性逐步缩小，手术理念已从“微创切口”升级为以“功能保留”为核心的精准微创时代，推动了超腹联合、双镜联合等多模态方案在各科室的加速普及。尤其以 4K3D 荧光腹腔镜为代表的产品，凭借其在手术安全性与效率提升上的显著价值，市场份额快速提升，成为国产品牌追赶反超进口品牌的重要突破口。

从产业链竞争格局看，行业技术重心正经历结构性迁移。过去核心竞争力更多体现在光学设计与精密机电加工，而今“光、机、电、软、算、智”一体化趋势加速演进，算法、软件与人工智能权重日益提升，为国产品牌提供了历史性机遇——依托本土产业链在软件算法、系统集成与临床需求响应速度上的优势，国产微创外科品牌正从“跟随者”向“并行者”乃至“引领者”迈进。

值得强调的是，政策导向正成为行业发展的关键变量。2025 年出台的《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》明确了对符合条件的本国产品给予 20% 价格评审优惠的政策支持。这一政策为国产内窥镜、围术期超声等外科影像设备提供了明确的采购倾斜依据，国产化导向已深度嵌入采购环节。与此同时，集中采购在医疗设备领域扮演着日益重要的角色，2024 年下半年至 2025 年医疗设备集采规模显著扩大，安徽、江苏、广东等地陆续形成各具特色的集采模式。集采机制正从“降价导向”转向“价值导向”，通过规则优化、国产替代、创新激励等手段，既降低了医疗机构采购成本，也加速了技术迭代与产业升级。这一政策环境的深刻变革，为国产高端医疗装备创造了前所未有的发展机遇。

4、心血管介入产品

冠心病（Coronary Artery Disease, CAD）是由冠状动脉粥样硬化引发管腔狭窄或闭塞，导致心肌缺血缺氧的临床综合征，也称缺血性心脏病。目前，心血管病死亡占我国城乡居民总死亡原因的首位，且随着国内人口老龄化的加剧，心血管疾病负担在持续加重，已成为重大的公共卫生问题，同时也带来心血管疾病治疗领域的庞大市场。CAD 的主要治疗方法包括药物、经皮冠状动脉介入治疗（PCI）和冠状动脉旁路移植术（CABG）。其中 PCI 因患者创伤小、住院时间短、术后恢复快、医疗费用相对较低等优点，已成为冠心病患者血运重建的主流治疗方法。

相较于传统的血管造影指导，血管内超声（IVUS）通过血管腔内横截面成像能够对血管和病变进行精确的定性和定量评估，为冠心病的精准介入治疗提供依据。大量循证医学证据证实，IVUS 指导的 PCI 能够降低主要不良心血管事件（MACE）风险，在复杂病变中优势尤为明显，成为精准介入的“金标准”。2025 年，美国心脏病学会（ACC）、美国心脏协会（AHA）、美国急诊医师学会（ACEP）、美国国家紧急医疗技术员学会（NAEMSP）和心血管介入与影像学会（SCAI）共同发布最新的急性冠状动脉综合征（ACS）管理指南明确将 IVUS 应用于复杂 ACS 病变列为 I 类推荐（证据等级为 A）。同年，中国《经皮冠状动脉介入治疗指南（2025）》将 IVUS 在复杂病变 PCI 中的应用列为 I 类推荐（证据等级 A）。以 IVUS 为代表的冠脉精准介入治疗技术也得到了政策层面的支持，分级诊疗制度建设和基层心血管介入治疗中心建设的持续推进的同时，国家卫生健康委办公厅发布《国家心血管病区域医疗中心设置标准》

的通知中明确规定冠状动脉血管内超声已被列入冠心病诊断性操作的关键技术领域。得益于政策支持和 IVUS 循证医学证据的双轮驱动，我国 IVUS 在 PCI 中的渗透率快速提升。

既往血管内超声（IVUS）市场仅有外资品牌，2022 年国产品牌陆续进入市场，打破了国外医疗器械在该细分领域的垄断局面。为降低医疗负担，促进 IVUS 技术的临床应用和国产替代，在 2023 年末浙江省医保局牵头开展了冠脉血管内超声（IVUS）诊断导管的省际联盟集采，覆盖 32 个省（直辖市、自治区、兵团）。开立医疗的血管内超声诊断导管成功中选，加速了产品的终端覆盖和入院进度。

（三）公司在所处行业的地位

作为坚持自主研发与生产、自主品牌运营的医疗器械厂家，公司始终致力于研发具备自主知识产权、技术水平全球领先的高端医疗器械，为国产医疗器械的崛起贡献力量。经过多年发展，公司已在医疗设备市场建立起较强的竞争优势和较高的行业地位，在全球范围内的超声、消化内镜领域已经具备较强的品牌影响力及核心竞争力，并逐渐在微创外科领域、心血管介入领域崭露头角。

1、超声产品

公司在超声领域已深耕 20 余年，是国内首批实现彩超主机与探头核心技术自主可控的高新技术企业。公司凭借在单晶探头技术、AI 辅助诊断等关键领域的持续创新，多项核心技术在国内同行业中处于领先地位。2024 年，公司成功推出高端全身超声 S80 及高端妇产超声 P80 系列产品，标志着公司在高端超声领域取得突破性进展。同年，公司发布的高端便携超声 X11 和 E11 系列，填补了公司在高端便携市场的空白，整体性能及临床评价在同类型产品中处于领先水平。

市场地位方面，开立医疗在国产超声设备厂商中市场占有率稳居第二，在全球市场位列第十，充分体现了公司在全球超声行业中的品牌影响力和综合竞争力。

技术实力方面，公司自主研发的超声探头具有高密度、高灵敏度、超宽频带等技术特点，尤其在单晶探头领域已达到国际先进水平。开立医疗拥有国产超声设备厂商中最丰富的超声探头产品矩阵，涵盖线阵、凸阵、相控阵、容积探头、经食道探头、术中探头、腹腔镜探头、多维探头等全系列产品，所有类型均实现自主研发，为全身各器官临床应用提供全面的解决方案支撑。同时，公司在超声成像领域布局 AI 技术较早，目前已经取得多项突破性成果，多项 AI 技术处于行业领先水平。

产品布局方面，公司已构建覆盖高、中、低端多层次用户需求的完整产品体系，满足全身、妇产及介入等领域的临床应用需求。产品形态涵盖台式、便携式、笔记本式，为客户提供全方位的产品和解决方案。

战略发展方面，2025 年公司针对台式和便携高端产品进行了全面的技术升级，产品竞争力得到显著提升。同时，公司积极拓展超声产品的应用场景，在消化、呼吸、微创外科等优势领域持续发挥超声技术的特有优势。按照公司战略布局，新一代不同档次超声产品正有序推进研发，预计在未来 1-2 年内将有多款全新产品推向市场。公司全系列超声产品将继续在行业内保持竞争优势，进一步提升品牌影响力和市场占有率。

2、消化与呼吸内镜

公司是国内较早研发并掌握医用内窥镜设备和镜体核心技术的企业，内窥镜研发水平在国内同行业中处于领先地位，作为国产内窥镜领军企业，推出了覆盖多科室应用，满足高端、中端、低端等多层次用户需求的内窥镜产品系列和综合解决方案。公司在消化内镜领域，目前在国内市场市占排名第三，仅次于奥林巴斯和富士，在国内企业中处于龙头地位，而且市占率还在迅速提升。公司在内窥镜领域拥有各项专利及软件著作权共计 300 余项，部分专利获得国家知识产权局授予的中国专利优秀奖。公司还承担了多项内窥镜相关国家级和省市级的技术攻关项目，在行业内具有深厚的技术积累及较好的技术领先优势。

3、微创外科产品

经过近年来的持续深耕与战略投入，公司在微创外科领域的行业地位已实现实质性跃升，具体体现在以下四个方面：

第一，品牌影响力与市场美誉度显著提升，赢得核心临床专家的高度认可。公司微创外科产品，尤其是 4K 三维荧光内窥镜摄像系统，凭借出色的图像表现与临床价值，已在国内顶尖医疗中心建立起良好口碑。公司与以北京清华长庚医院为首的 14 家一流微创外科中心联合成功申报工信部高端医疗装备推广应用项目。公司产品连续入选中国医学装备协会《优秀国产医疗设备产品目录》，市场认知度与专业美誉度同步提升，为后续业务拓展奠定了坚实的品牌基础。

第二，产品组合的独特性构筑起难以复制的竞争壁垒。公司是国内唯一一家同时具备硬式内窥镜、软式内窥镜和围术期超声完全自主研发能力的企业。这一技术平台的稀缺性，直接转化为外科产品线的差异化优势：消化内镜和超声产品线分别位居国内第一和第二的市场地位，软镜镜种丰富度与围术期超声探头序列均处于国际前列。硬镜、软镜、超声三大产品线并非孤立存在，而是通过超腹联合、双镜联合、多镜联合等方案深度融合，形成公司在外科领域的独特竞争优势——这种“组合拳”式的解决方案能力，是单一产品线厂商难以企及的。

第三，硬式内窥镜市场份额稳步提升，临床基础日益扎实。2025 年，SV-M4K200 系列以 8 个月的实际销售时间中标超过百套，推动公司硬式内窥镜市场份额跃升至国内第五位，预计 2026 年份额排名还将更进一步。市场份额的提升并非偶然，其背后是扎实的临床基础：产品已进入全国数百家三级医院，累计完成数千台各类微创手术验证，在胸外科、肝胆胰外科、胃肠外科、妇科、泌尿外科等核心科室建立起坚实的临床应用案例库。从“进院”到“落地”、从“试用”到“首选”的转化，是产品临床价值得到验证的直接体现。

第四，一站式解决方案能力与敏捷迭代机制满足多样化临床需求。依托自主研发的技术底基，公司能够快速响应临床提出的定制化需求，无论是专科术式所需的特殊镜体规格，还是与现有设备的工作流融合优化，均可实现敏捷迭代。智荟手术室一体化平台的构建与交付，标志着公司已从单一设备供应商升级为能够提供“设备+方案+服务”一站式解决方案的综合服务商，这一能力在大型医疗中心的复杂采购需求面前形成竞争优势，也为公司与用户的深度合作创造了技术条件。

综上，公司正以独特的产品组合、扎实的临床基础、良好的品牌口碑和强大的方案能力，稳步确立在微创外科领域的领先地位，并向行业顶尖梯队加速迈进。

4、心血管介入产品

在心血管介入领域，公司依托二十年的医疗超声诊断技术沉淀，从腔内超声影像出发，布局心血管介入诊疗领域，并逐步完善相关产品线，满足心血管精准介入治疗的临床需求。公司与复旦大学附属中山医院团队共同承担科技部十三五国家重点研发项目“血管内介入超声成像诊断设备”并在国内多个中心开展了上市前临床研究。同时，公司成为国内首家 IVUS 产品获准进入“创新医疗器械”绿色通道企业。公司作为唯一的企业单位，参与制定了国家医药行业标准 YYT1659-2019《血管内超声诊断设备通用技术要求》。公司自主研发并推出行业内首款超宽频血管内超声 (IVUS) 诊断设备 V-reader，以及全资子公司上海爱声自主研发的单晶复合材料一次性使用血管内超声诊断导管 SonoSound® Crystal (型号 TJ001) 在 2022 年 12 月成功取得国家药品监督管理局 (NMPA) 颁发的三类医疗器械注册证，在超声图像质量和成本控制上都比进口产品有更大的竞争优势，实现对进口产品的代际超越。

2025 年，公司先后推出 SonoSound® 70 (型号 CU-S037014) 和 SonoSound® TJ004 (型号 TJ004) 两款高频率超声导管，中心频率均 $\geq 60\text{MHz}$ ，进一步夯实并巩固了公司在高端血管内超声 (IVUS) 领域的领先地位。2025 年公司 IVUS 国内临床植入量已经跻身行业前列，医院临床反馈良好，累计导入医院近 800 家，为即将到来的第二轮集采各医院报量奠定了坚实基础。公司血管内超声 (IVUS) 导管在省际联盟集中采购项目中高于行业同类产品的价格成功中选，体现了行业专家对开立产品先进技术、优异性

能和稳定质量的肯定。IVUS 为公司进入心血管领域的种子业务，属于长期培育的项目，公司也在以 IVUS 为基础，稳步拓展新的心血管相关诊断治疗产品，并和行业专家建立医工合作关系，构筑在心血管领域的竞争力。

三、核心竞争力分析

1、研发能力

公司高度重视自主知识产权技术和产品的研发，研发总人数达 807 人，其中硕士及以上学历占比超过 50%，拥有国家青年千人、广东省科技创新领军人才、深圳市高层次人才、深圳市南山区领航人才等多名研发领军人才，主持国家科技部重点研发计划、深圳市技术攻关重点项目等多项科技攻关项目。公司除深圳总部的研发中心外，还设有美国硅谷研发中心（Sonowise）、美国西雅图研发中心（Bioprober）、日本东京研发中心（开立日本）、德国图特林根研发中心、上海研发中心（上海爱声）、武汉研发中心（武汉开立），开展包括下一代超声系统、高性能探头、高清内窥镜、超声内镜、血管内超声（IVUS）等新产品的研发。

截至报告期末，公司及其子公司已拥有境内外各项发明专利、实用新型专利及外观设计专利共计 1150 项，拥有软件著作权共 330 项、作品著作权 30 项，产品技术达到国内领先和国际先进水平。公司自 2009 年起被持续认定为“国家级高新技术企业”。2023 年，公司入选“国家企业技术中心”，体现了开立医疗的综合研发与创新水平达到一个新高度。在 2016 年、2017 和 2020 年公司 3 次获得国家知识产权局授予的中国专利优秀奖，分别覆盖了超声和内镜领域，2023 年 12 月深圳开立生物医疗科技股份有限公司中心实验室通过中国合格评定国家认可委员会（China National Accreditation Service for Conformity Assessment，简称 CNAS）的评审，并获得 CNAS 实验室认可证书，跻身国家认可实验室行列，标志着开立医疗中心实验室具备相应国家及国际认可的检测能力。这一国家级认证将加速开立医疗的全球化布局，进一步强化产品质量和权威影响力。此外，公司重视研发费用的持续投入，不断增强对公司研发与产品战略的资金支持。2023 年、2024 年和 2025 年，公司研发费用的投入分别为 38,425.65 万元、47,293.27 万元和 49,577.84 万元，分别占公司营业收入的 18.12%、23.48%、21.47%。公司坚信，在未来高端医疗器械的竞争中，只有持续不断地大力投入研发，在自身擅长的领域深耕细作，持续推出高端产品，才能保证公司长久的竞争力。

（1）超声产品

经过 20 余年的持续研发投入与技术沉淀，公司已在超声医疗设备领域构建了完整自主的核心技术体系。公司累计获得超声相关专利技术超过 400 项，形成了覆盖探头、主机、软件算法及临床应用的全方位知识产权保护网。在超声探头领域，公司已实现完全自主可控，掌握多项国际先进水平的关键技术，包括达到国际一流水平的单晶探头技术、宽频带复合材料探头技术、多维探头切割及装配工艺技术。目前公司已开发超过 60 个型号的医用超声探头，具备高密度、高灵敏度、宽频带等特点，临床应用覆盖人体全身各部位器官。

基于自主研发的 C-Field+天工智能平台，公司构建了完整的超声主机技术体系，涵盖先进的多通道硬件平台、低功耗超声成像技术平台、智能传感技术等硬件技术，以及数字多波束形成技术、超分辨造影成像技术、高清 4D 成像及渲染成像技术、弹性成像技术、超微血流成像及高分辨率血流成像技术、融合导航成像技术等软件与算法技术。

在人工智能技术应用方面，公司已工程化的功能均处于行业领先水平。其中“凤眼 S-Fetus”智能超声系统获得国内首个产科 AI 证书，体现了公司在 AI 图像智能识别与测量技术、多模态图像自动配准及融合技术、远程会诊技术等方面的深厚积累。

公司已构建了覆盖高中低端、台式与便携的完整产品矩阵。2025 年，公司对高端超声 P80/S80 系列进行全面升级，该系列产品基于智能引擎 C-Field+，集成了高清 4D、弹性、造影、超分辨成像等高端功能，同时具备智能传感器技术、自动识别技术、良好的人机工程学设计及优秀的操作流程设计理念，为不同临床科室提供综合解决方案。在便携超声领域，公司已建立完整的产品体系，包括 2021 年入驻中国空间站的笔记本式彩超 X5 系列（成为国内唯一入选的超声设备公司）、手提式彩超 E5 系列，以及 2025 年升级的 X11/E11 系列。便携超声产品累计销售已突破数十万台，显示出强大的市场竞争力，标志着公司在便携超声领域完成了高、中、低端产品系列化布局。全系列的产品布局及产品力的表现，保证公司在行业的竞争力及行业地位。

（2）消化与呼吸内镜

公司立足自主研发和技术创新，是国内较早研发并全面掌握医用内窥镜核心技术的企业。在高亮高显指多光谱内镜冷光源照明模组设计、高耦合效率光机构件与光传输组件设计、微型高清光学成像模组设计与装配、高性能电子内窥镜镜体精密机械设计与装配、电子内窥镜镜体高分子材料与工艺、多通道高速数据远距离宽带低延时传输、多核异构数字图像处理主机平台、多源数字图像实时并行处理与融合显示等核心技术研发方面积累了丰富的经验。公司持续深耕内镜精准高效诊疗技术研发，推进内镜诊疗一

体化、专科专病化综合解决方案，积极探索和布局人工智能技术在内镜领域的应用，已形成多科室覆盖、满足多层次应用的电子内镜产品矩阵，并在微创外科领域形成超腹联合、多镜联合独特技术优势，推动国产内镜迈向智慧内镜新时代。

在成像技术与数字图像处理方面，在国际上首次实现内镜 4K 视频实时超分辨成像。该技术突破了内窥镜光学成像系统物理尺寸带来的光学衍射极限限制，基于多核异构平台和轻量化算法模型解决了 4K 视频实时超分辨成像对内镜主机系统宽带低延时数据处理的算力要求，基于自适应退化模型实现内镜临床诊疗场景的精准动态光学成像建模和图像复原。此外，公司还掌握了融合光谱成像（ICE）、光谱成像（SFI）、光电复合染色成像（VIST）、Chb 伪彩成像、多光谱成像、低延时空域图像调测光、内镜下出血点快速检测（HCI）、高速并行 4K 超高清实时数字图像处理、主机端多视频源融合与画中画实时同屏显示、4K-3D-荧光三合一融合成像等技术；在照明与成像组件设计和工艺方面，引入超低色散玻璃、航空级多层纳米 AR 膜、具备高传递效率与耐弯折特性照明光纤束等，掌握高亮高显指多色 LED 内镜冷光源照明模组设计、高耦合效率一体化精密光机构件、高照明均匀性光传输与扩散组件、大视场角微型光学成像模组设计与封装、高可靠性微型变焦光学成像模组设计等技术；在镜体材料与工艺方面，已掌握镜体蛇骨、插入管、镜体高分子材料、精密金属材料、高性能弯曲组件、自适应弯曲组件、结肠顺应性插入技术、镜体传动技术、高可靠性镜体一键插拔连接器、镜体密封工艺、内镜用超声探头、高性能镜体制造、超细软镜镜体制成、耐 500 次以上高温高压灭菌硬镜镜体制成多项先进内镜镜体核心技术与工艺，使公司内镜产品技术处于国内领先水平。在高端镜种领域，实现了超声内镜、光学放大内镜、超细内镜、刚度可调内镜等突破，填补了国内空白。公司自研的内镜 AI 功能，包括用于上消化道检查的 AI 胃部质控功能、用于下消化道肠部 AI 辅助质控功能、AI 息肉检出功能等，将 AI 与内镜设备深度融合，全面提升内镜诊疗质量和效率。

公司具备国家企业技术中心、CNAS 实验室、省市级工程技术研究中心、深圳市重点实验室等创新平台资质，构建了完备的内镜研发、测试、生产平台与管理体系。公司已组建一支高水平的内镜研发团队，其中硕博人员占比达到 60%，为内镜研发项目的顺利推进提供了充足人力资源保障。

（3）微创外科产品

在微创外科领域，公司已构建起强大的产品线竞争力与市场地位，其核心优势体现在技术积淀、研发投入、营销能力与全球资源整合四个维度。

首先，公司具备业内稀缺的跨技术平台研发实力。作为国内唯一一家同时自主掌握硬式内窥镜、软式内窥镜和围术期超声三大核心影像技术研发能力的企业，公司在光学设计、机械结构、图像算法、软

件等底层技术领域形成了深厚积淀。这一能力直接体现在 4K 三维荧光内窥镜摄像系统卓越的色彩还原、细节分辨力、3D 立体感和荧光图像质量，在推出后迅速获得国内顶尖外科专家的广泛认可。消化内镜和超声产品线分别位居国内第一和第二的市场地位，基于临床需求为外科用户提供完整的解决方案，为公司在外科领域构建差异化解决方案提供了坚实的底层支撑。

其次，公司长期保持对研发的高强度投入，为持续产出优质产品提供了确定性保障。稳定的研发投入机制与清晰的研发管线规划，使得每一代产品、专科化解决方案的持续迭代成为可预期的现实。

第三，公司拥有一流的外科营销推广团队，显著降低了新技术、新产品进入市场的门槛。2023 年引进的具备丰富外科产品营销与运营经验的团队，迅速打通了与国内顶尖医疗中心、核心 KOL 的连接通道，在较短时间内建立起专业认知与市场口碑。微创外科营销团队善于整合产品资源为用户创造临床价值，将腔镜、超声、软镜等分散的产品线融合为超腹联合、双镜联合等整体解决方案，实现了从“卖设备”到“推方案”的升维。

第四，公司布局全球七大研发中心，其中坐落于德国图特林根地区的欧洲研发中心，在外科内窥镜光学设计、精密制造等领域持续提供国际视野与优质资源整合能力。这一全球化研发布局，确保公司产品从诞生之初便对标国际一流水准，并为未来拓展海外市场埋下伏笔。

综上，凭借技术平台的稀缺性、研发投入的持续性、营销团队的专业性以及全球资源的整合能力，公司正加速在微创外科领域确立领先地位，并向行业头部阵营稳步迈进。

（4）心血管介入产品

血管内超声（IVUS）通过导管技术将微型超声探头送入血管腔内，通过声波扫描和反射，提供血管横截面和血管壁斑块分布腔内影像的技术。其中高频超声换能器工艺和高频超声信号处理方法是决定血管内超声成像设备性能的核心技术。公司在血管内超声领域已拥有 40 多项国内外发明专利。目前已获批上市的一次性血管内超声诊断导管是业内首款超宽频单晶复合材料换能器血管内超声诊断导管。

在血管内超声成像产品中，其换能器中心频率一般高达 50MHz 以上，频率响应带宽覆盖 35-65MHz 范围，但尺寸却非常小。公司全面掌握超声换能器核心技术，包括压电复合材料制备工艺技术、宽频带单晶换能器技术、宽频带复合材料换能器技术、高频换能器技术、微型换能器封装技术以及换能器/导管集成技术。公司研发力量使用有限元方法进行换能器模型仿真，通过对于压电材料的研究和优化，研制基于微纳压电单晶复合材料技术的超高频微型体内超声换能器，充分发挥压电单晶材料高分辨率、高灵敏度、宽带宽、高机电耦合效率的优良特性。

公司全新推出的血管内超声诊断系统 V-reader® V20 推车式血管内超声诊断设备，作为 V-reader® V10 的全面迭代升级产品，在外观设计与核心功能上实现双重优化。机身更轻便简洁，搭载多项智能高效的临床创新功能，大幅提升操作效率与临床使用体验。公司是唯一参与国内医药行业标准 YY/T 1659-2019：《血管内超声诊断设备通用技术要求》起草的企业单位，该标准规定了血管内超声诊断设备的要求和试验方法，对整个行业的技术规范起到了促进作用。

2、人才团队

作为技术密集型行业的中坚力量，开立医疗始终将人才厚度视为技术突破的基石与全球化竞争的底气。2025 年，公司紧扣“从双轮驱动到多产品线并进”的战略步伐，持续深化“选、育、用、留”全周期人力资源体系，推动人才建设从“规模扩张”向“效能释放”转型，以高水平人才梯队支撑公司在超声、消化呼吸、微创外科及心血管介入等多条赛道的全面落地。

截至 2025 年末，公司及其子公司共有研发人员 807 名，占公司员工总数的 25.76%，其中博士学历 32 名，硕士以上学历占比超过 50%。这支具备临床医学、精密制造、智能算法及前沿新材料等跨学科背景的攻坚梯队，不仅稳固了公司超声影像、内窥诊疗、心血管介入三大核心领域的护城河，更以内镜 iEndo 平台、外科凌珠系列等新产品的规模应用为契机，实现了从原型开发到临床适配的全链条贯通，为公司迈向中高端临床市场注入了核心动能。

在全球化纵深布局的牵引下，公司通过“战略据点强化+新兴市场渗透+本土化运营深化”的三维策略，推动人才配置与市场拓展同频共振。截至 2025 年末，公司业务已辐射全球近 170 个国家和地区。在营销人才建设上，公司坚持内生外引协同机制：对内，通过股权激励与职业发展双通道的长效绑定，保持了核心骨干团队的稳定与狼性；对外，2023 年专项引进的外科营销团队在 2025 年已实现效能倍增，有力支撑了多科室解决方案在重点医院的装机放量。

面对 2026 年“多线并进、效率为先”的新要求，公司管理层形成了以“技术前瞻+精益制造+市场洞察”为核心的铁三角决策体系。高管团队平均行业积淀超过 20 年，均毕业于国内一流高校，在充满不确定性的外部环境中，始终引领企业直面产品迭代加速的挑战，将效率内化为组织基因，以系统性的协同效应驱动公司稳健迈入全面落地的收获期。

3、先进的质量管理

公司秉承“创新技术，科学管理，以卓越品质为医疗器械市场提供行业典范的产品和服务”的质量方针，坚守产品质量与客户服务高标准，构建了覆盖全流程、符合国际规范、兼具合规性与有效性的先进质量管理体系，为公司产品安全有效、市场拓展及可持续发展筑牢坚实基础。

公司坚持全面质量管理（TQM）理念，持续推进质量管理体系的国际化、规范化建设，已顺利取得 GB/T19001 idt ISO9001 质量管理体系、GB/T42061 idt ISO13485 医疗器械质量管理体系、MDSAP（美国、加拿大、澳大利亚、巴西、日本五国联合）质量管理体系、IECQ QC080000 有害物质过程管理体系、ISO14001 环境管理体系、GB/T45001 idt ISO45001 职业健康安全管理体系及 GB/T27922 商品售后服务评价体系等多项权威认证，全方位强化体系监管，确保产品持续安全有效。同时，公司建立健全内部审核与管理评审机制，定期开展体系内审与管理评审，验证质量活动的符合性与有效性，持续优化体系流程，保障质量管理体系与公司发展、市场法规要求同频适配。

凭借先进、完善的质量管理体系与严格的品控措施，公司多款产品顺利通过中国 NMPA、美国 FDA、欧盟 MDR、韩国 GMP 等全球主要目标市场的产品注册准入，产品质量获得各市场监管机构及客户的高度认可，彰显了公司卓越的质量管控能力与核心竞争力，为公司全球化布局与可持续发展提供了坚实的质量保障。

4、营销网络

国内营销中心始终秉持“临床价值为纲，技术创新为魂”的核心理念，通过持续的战略投入与精细化运营，巩固并深化了三大核心优势：1）区域化服务能力：依托遍布全国 30 个分公司及办事处，覆盖从设备采购咨询、快速安装调试到深度临床培训与学术赋能的全生命周期服务体系。结合数据驱动的区域市场洞察，持续分析各区域覆盖率、市场中标数据与市占率变化，构建深度渗透的本地化服务网络；2）渠道网络优势：打造高质量、可信赖的合作伙伴生态，持续完善经销商分级管理制度，建立了从初级到高级的完整培训与认证体系。不仅包括产品知识与需求分析的强化培训，更注重提升代理商的临床服务与市场推广能力，确保渠道团队具备专业的“作战能力”。3）临床协同创新：积极深化与临床专家及专业机构的合作，将产品研发与临床需求紧密结合。通过联合开展多中心临床研究项目、持续推动 AI 辅助诊断等新技术在各级医院的示范应用，推动国产医疗设备向智能化、精准化发展。

公司通过多产品线协同发展、高效运营的本地化体系和稳定的海外营销渠道构建国际营销的核心竞争力。1）通过多产品线协同，构建平台型竞争优势：以临床场景为牵引，推动超声、消化呼吸、微创外科及心血管介入等核心产线从独立发展走向深度融合。通过共享底层技术平台与营销网络资源，新产品线能够快速复制成熟业务的渠道经验，成熟产品线则借助新兴业务开拓增量市场。这种“成熟产线稳

基本盘，新兴产线拓增长空间”的协同格局，让公司能以更集约的资源，覆盖更广阔的医疗场景。2) 本土化运营提效，重塑全球响应速度：公司坚持本地化战略，在全球主要市场搭建了具备独立决策能力的本地化运营团队。通过将决策权前置，我们大幅缩短了从临床需求洞察到服务交付的响应周期。海外分支机构不仅精准对接区域医疗标准，更通过集约化的区域性服务中心，统一调配技术培训、临床支持与售后资源。这种“决策下沉”与“资源集约”并举的模式，将“效率”内化为组织基因，使我们在复杂的国际环境中始终保持敏捷与稳健。3) 经过多年积累，公司搭建了立体化、多层次的全球合作网络，经销商覆盖全球 170 个国家和地区，为公司海外业务收入的稳定性奠定了扎实的基础。

四、主营业务分析

1、概述

2025 年，国内医疗终端需求开始复苏，医疗设备招标普遍增长，公司各产品线国内合计中标金额取得历史新高，公司的超声、内镜、外科、IVUS 四条业务线在细分领域的市场地位均处于国内前列，公司多产品线发展战略逐渐进入收获期，公司整体经营态势持续向好。报告期内，公司实现营业收入 23.09 亿元，较去年同期增长 14.65%；实现归属于上市公司股东的净利润 1.97 亿元，较去年同期增长 38.35%。报告期内，公司各项内部工作进展情况如下：

（一）研发管理及科技成果情况

超声领域，2025 年公司全面升级了高端全身机器 S80 及高端妇产机 P80 系列，该系列产品基于智能引擎 C-Field+ 技术平台，集成超分辨率造影成像、声速成像、智能传感器、自动识别与测量、多模态图像自动配准及融合等 20 多项先进技术，升级后的 80 系列超声临床认可度显著提升。报告期内，公司成功完成“声析大模型”技术的发布，并搭载第六代人工智能（AI）产前超声筛查技术——凤眼 S-Fetus 6.0 完成临床验证，代表公司“设备+AI”的产品发展战略取得进一步成果。公司新一代的腹腔镜探头顺利获得三类证注册，结合最新的超声平台，在临床试用中受到多位专家的认可，整体性能超越了同类型进口产品性能。以 X11/E11 系列为基础，结合最新的 4K 硬件平台的超腹联合应用，在市场响应积极，收获大量市场积极反馈。

消化与呼吸内镜领域，公司全新的 4K iEndo 智慧内镜平台（HD-650 系列）实现批量稳定上市，成像质量和镜体操控性实现跨越式提升，达到国际一流水准。iEndo 智慧内镜平台在业内首次推出超分辨率成像功能，充分发挥独立 GPU 多核异构平台的技术优势，提供优异的超高清图像画质和业内最丰富的

4K 视频传输接口，面向全场景多科室内镜临床诊疗应用提供先进的内镜智算影像、智能辅助和智联生态支持；搭载多款全新自主研发的消化内镜与呼吸内镜，操控体验全面升级，产品在临床使用中的表现得到了国内外专家、用户的广泛好评，推动了国产内镜从长期以来以常规疾病诊断为主迈向能够胜任更复杂内镜诊疗场景、诊疗一体化发展的新台阶。同时，公司积极布局内镜质控和人工智能业务，公司自主研发的胃部质控软件、胃肠部质控软件持续迭代升级，在国内外多家临床机构装机试用并取得积极正面评价；肠道息肉检测 AI 软件开发加速推进，正积极推进三类医疗器械产品注册。

微创外科领域，2025 年公司成功将核心战略产品 SV-M4K200 系列 4K 三维荧光内窥镜摄像系统及配套的三维电子胸腹腔镜推向市场，标志着公司在高端腔镜领域的技术突破与产品落地。同时，公司在武汉注册并扩充了现有 3CMOS 4K 白光和 4CMOS 4K 荧光摄像系统型号，推出超细电子鼻咽喉镜、超细电子胆道镜、电子输尿管软镜、新一代围术期便携式超声主机及全新一代腹腔镜超声探头等产品，进一步完善了以多镜联合、超腹联合为核心的围术期多模态精准微创解决方案。SV-M4K200 系列成为公司微创外科产品线业绩增长的核心引擎。2025 年，该产品实际销售时间仅 8 个月，终端采购成交超过百套，自 2025 年三季度起市场中标快速攀升。

心血管介入领域，2025 年公司心血管业务取得里程碑式进展。公司新上市的 V20i 集成式、V20p 平板式 V20 推车式血管内超声诊断设备，满足临床多样化的设备部署和操作需求，并通过搭载多项智能高效的创新临床功能以提高使用效率和易用性体验。公司 SonoSound® TJ004 血管内超声诊断导管及 SonoSound® 70（型号 CU-S037014）高频导管产品实现上市，标志着公司成为全球少数掌握 60MHz 高频 IVUS 导管技术的企业之一，进一步巩固了在血管内成像领域的技术壁垒。产品在高频成像分辨率及图像质量方面持续提升，为复杂冠脉病变的精准评估提供更加可靠的影像支持。2025 年，公司 IVUS 产品通过覆盖 32 个省市自治区的集中采购项目完成数百家医院的覆盖，并在国际市场取得重要突破，在海外装机突破 20 家医院，并与多国优质代理商进入洽谈阶段。

（二）市场营销方面

报告期内，在复杂的外部环境下，国内营销实现了核心业务的逆势增长，市场地位持续巩固。超声与内镜两大主力产品的终端中标均保持稳步增长，尤其是内镜市场份额提升较快。心血管介入（IVUS）业务实现历史性跨越，收入同比增长达到 200%。报告期内，公司依托超声 80 系列、内镜 HD-650 系列、血管内超声 V10、SV-M4K200 系列硬镜等高端产品的推广，推动国内大型医疗终端客户数量持续增长，同步带动中高端产品销量稳步提升，三级医院客户占比已达近年峰值，国内营销有信心未来持续提升三级医院装机占比。2025 年，国内营销积极深化与临床专家及专业机构的合作，与上百家重点三甲医院，

启动了肝脏智能质控、妇科卵巢肿瘤智能、儿童骨龄、盆底超声智能等多中心研究项目，实现了技术、临床与产业的深度融合。同时，国内营销积极履行社会责任，专注于临床教育，开展了妇科、造影、盆底、心脏经食道超声等多个临床应用培训班，发起“超世界·立新声”系列学术活动，开展“千县工程”、第二届“开立杯”全国图像大赛、超声内镜万里行等活动，为医生提供高效、经济的创新培训模式，推动专家资源下沉基层市场，为基层医疗机构提供精准、专业的医疗服务。继续推进肝包虫病公益活动，在甘肃甘南州等地开展专项义诊，利用 AI 辅助诊断系统提升诊断效率，为提升基层诊疗能力、推动精准防治体系建设做出了积极贡献。

报告期内，公司海外营销中心在巩固超声、内镜传统优势的同时，加速推动微创外科、动物医疗等新兴业务落地，在多个海外重点市场实现实质性突破，全球化布局迈入全面收获期。公司 Pluto 系列超声凭借 AI 技术成功打入海外中高端市场，超声内镜系统（EUS）进入近 30 个国家，微创外科产品线的 M4K120/220 系列凭借优越图像质量上市即获广泛认可，ProPet 系列与 V-2000 系列动物医疗设备快速在欧美宠物医疗市场建立差异化竞争力，以上代表成熟产线与新兴业务齐头并进。2025 年，公司国际营销重点发展专业化内镜渠道伙伴，通过系统性技术培训与临床资源共享，使单一渠道伙伴同时具备超声、内镜、外科等多产品的销售与服务能力，实现渠道价值的倍增。公司深度参与全球顶级学术会议，与多国专业协会建立战略合作。依托区域性服务中心，公司将海外售后响应时间与技术培训效率提升至新水平。本地化团队不仅主导了欧美市场的合规准入，更通过快速响应的临床支持，显著提升了高等级医院的客户粘性。

（三）内部运营和管理方面

为建立健全公司长期激励体系，构建“共创共享”的利益共同体机制，完善公司治理结构，充分激发管理团队和员工的长远奋斗积极性与价值创造力，2025 年公司管理层达成一致共识，决定根据不同岗位特征及贡献度进行有针对性、差异化的激励，构建多层次的激励组合体系。激励方案保持常态化的推出节奏，具体实施方式包括员工持股、限制性股票、股票期权，2025 年首期已落地。未来公司将通过长期实施多层次激励，实现股东利益、公司发展目标与员工成长诉求的高度一致，确保各方利益均衡，从而为股东创造更高效且可持续的价值回报。

2、收入与成本

(1) 营业收入构成

营业收入整体情况

单位：元

	2025 年		2024 年		同比增减
	金额	占营业收入比重	金额	占营业收入比重	
营业收入合计	2,308,908,666.51	100%	2,013,856,558.55	100%	14.65%
分行业					
医疗器械行业	2,308,908,666.51	100.00%	2,013,856,558.55	100.00%	14.65%
分产品					
彩超	1,236,543,573.42	53.56%	1,183,098,908.17	58.75%	4.52%
内窥镜及镜下治疗器具	1,013,606,687.85	43.90%	795,485,068.21	39.50%	27.42%
配件及其他	39,364,449.44	1.70%	21,076,240.35	1.05%	86.77%
其他业务收入	19,393,955.80	0.84%	14,196,341.82	0.70%	36.61%
分地区					
国外	1,139,575,049.16	49.36%	970,156,659.00	44.31%	17.46%
国内	1,169,333,617.35	50.64%	1,043,699,899.55	55.69%	12.04%
分销售模式					
经销	2,283,158,352.22	98.88%	1,990,193,941.36	98.69%	14.72%
直销	25,750,314.29	1.12%	23,662,617.19	1.31%	8.82%

(2) 占公司营业收入或营业利润 10%以上的行业、产品、地区、销售模式的情况

适用 不适用

单位：元

	营业收入	营业成本	毛利率	营业收入比上年同期增减	营业成本比上年同期增减	毛利率比上年同期增减
分行业						
医疗器械行业	2,308,908,666.51	877,685,277.80	61.99%	14.65%	20.34%	-1.79%
分产品						
彩超	1,236,543,573.42	539,688,695.03	56.36%	4.52%	19.46%	-5.46%
内窥镜及镜下治疗器具	1,013,606,687.85	318,634,509.83	68.56%	27.42%	19.88%	1.98%
分地区						
国外	1,139,575,049.16	457,944,035.22	59.81%	17.46%	10.65%	2.47%
国内	1,169,333,617.35	419,741,242.58	64.10%	12.04%	33.04%	-5.67%
分销售模式						
经销	2,283,158,352.22	873,280,952.75	61.75%	14.72%	20.50%	-1.84%
直销	25,750,314.29	4,404,325.04	82.90%	8.82%	-4.69%	2.43%

公司主营业务数据统计口径在报告期发生调整的情况下，公司最近 1 年按报告期末口径调整后的主营业务数据

适用 不适用

(3) 公司实物销售收入是否大于劳务收入

☑是 ☐否

行业分类	项目	单位	2025 年	2024 年	同比增减
医疗器械行业	销售量	台	18,680	17,593	6.18%
	生产量	台	19,916	18,140	9.79%
	库存量	台	7,155	5,919	20.88%

相关数据同比发生变动 30%以上的原因说明

☐适用 ☑不适用

(4) 公司已签订的重大销售合同、重大采购合同截至本报告期的履行情况

☐适用 ☑不适用

(5) 营业成本构成

行业分类

行业分类

单位：元

行业分类	项目	2025 年		2024 年		同比增减
		金额	占营业成本比重	金额	占营业成本比重	
医疗器械行业	原材料	657,085,732.81	74.87%	543,133,758.44	74.47%	20.98%
医疗器械行业	人工成本	68,549,527.57	7.81%	60,872,456.33	8.35%	12.61%
医疗器械行业	制造费用	43,968,084.63	5.01%	38,242,082.76	5.24%	14.97%
医疗器械行业	其他（运费、质保费等）	108,081,932.79	12.31%	87,100,330.64	11.94%	24.09%

说明

无

(6) 报告期内合并范围是否发生变动

☑是 ☐否

公司名称	股权取得方式	股权取得时点	出资额	出资比例
SONOSCAPE MEDICAL SPAIN SL	设立	2025/12/11	EUR 3,000.00	100.00%
SONOSCAPE EGYPT INNOVATIONS	设立	2025/7/4	EGP 5,000,000.00	100.00%
SONOSCAPE AUSTRALIA HEALTHCARE TECHNOLOGY PTY LTD	设立	2025/3/26	USD 1,000.00	100.00%
SONOSCAPE DO BRASIL MEDICAL TECHNOLOGY LTDA	设立	2025/5/29	BRL 600,000.00	100.00%
SONOSCAPE MEDICAL PHILIPPINES INC.	设立	2025/9/5	PHP 13,000,000.00	100.00%
PT SONOSCAPE MEDICAL INDONESIA	设立	2025/2/12	IDR 10,000,000,000.00	100.00%
SonoScape Kazakhstan Medical Technology Co., Ltd	设立	2025/5/27	KZT 100,000.00	100.00%

Visionix Co., Limited	设立	2025/3/7	USD 30,000.00	100.00%
-----------------------	----	----------	---------------	---------

(7) 公司报告期内业务、产品或服务发生重大变化或调整有关情况

适用 不适用

(8) 主要销售客户和主要供应商情况

公司主要销售客户情况

前五名客户合计销售金额（元）	264,806,864.82
前五名客户合计销售金额占年度销售总额比例	11.47%
前五名客户销售额中关联方销售额占年度销售总额比例	0.00%

公司前 5 大客户资料

序号	客户名称	销售额（元）	占年度销售总额比例
1	客户 1	120,897,765.49	5.24%
2	客户 2	41,249,999.98	1.79%
3	客户 3	38,402,323.16	1.66%
4	客户 4	34,966,349.95	1.51%
5	客户 5	29,290,426.24	1.27%
合计	--	264,806,864.82	11.47%

主要客户其他情况说明

适用 不适用

公司主要供应商情况

前五名供应商合计采购金额（元）	216,538,803.09
前五名供应商合计采购金额占年度采购总额比例	22.86%
前五名供应商采购额中关联方采购额占年度采购总额比例	0.00%

公司前 5 名供应商资料

序号	供应商名称	采购额（元）	占年度采购总额比例
1	供应商 1	59,637,206.42	6.30%
2	供应商 2	55,007,976.01	5.81%
3	供应商 3	46,646,343.26	4.92%
4	供应商 4	28,114,534.53	2.97%
5	供应商 5	27,132,742.87	2.86%
合计	--	216,538,803.09	22.86%

主要供应商其他情况说明

适用 不适用

报告期内公司贸易业务收入占营业收入比例超过 10%

适用 不适用

3、费用

单位：元

	2025 年	2024 年	同比增减	重大变动说明
销售费用	675,489,904.28	572,889,334.62	17.91%	
管理费用	146,257,636.80	137,148,746.65	6.64%	
财务费用	-32,912,044.32	-37,387,848.51	-11.97%	
研发费用	495,778,393.21	472,932,714.77	4.83%	

4、研发投入

适用 不适用

主要研发项目名称	项目目的	项目进展	拟达到的目标	预计对公司未来发展的影响
项目 1	研发新一代的超高端超声技术平台，基于该平台，打造出超高端全身介入和超高端妇产专用机，有效加强公司在超高端领域的产品竞争力。	已获取 NMPA、CE 注册证	超高端平台化技术取得突破，包括智能引擎、新一代传感技术、高速超声扫查与传输技术、矩阵换能器技术等，产品具备完善的临床解决方案，在图像性能、高端科研功能、全流程智能操作流程等方面取得重大突破。	有效提升公司产品在高端市场的竞争力及品牌影响力，同时通过该项目培养并储备一批专业专精的研发人才，为后续技术平台的迭代升级奠定坚实基础。
项目 2	基于公司最新的超高端超声技术平台，打造出新一代的智能化中高端产品，有效拓展公司产品在 POC、外科、兽用等领域的市场竞争力。	已获取 NMPA、CE 注册证	增强中高端市场的竞争力和市场占有率，加速在中高端市场的国产替代。	新一代中高端产品的推出将快速提升公司在中高端台式机市场的竞争力和市占率。
项目 3	完善超声内镜解决方案，推出一体式超声内镜主机平台、超声支气管镜、腹腔镜超声微探头等产品，突破新一代探头材料超声内镜，推动国产超声内镜的普及应用，对国产替代有重要意义。	已获取 NMPA、CE 注册证	推动国产超声内镜的普及应用，加速超声内镜产品国产化替代，同时进军海外市场。	与公司内窥镜产品协同，形成完整的消化、呼吸等科室解决方案，对于提升公司产品在相关临床科室的整体竞争力和品牌影响力有积极意义。
项目 4	研发包含高性能图像系统、多路光源、上/下消化道镜体的全套内窥镜系统，增强产品功能，提升产品性能，增加开立内镜的整体竞争力。	已获取 NMPA、CE 注册证	产品在图像性能、光学性能、操控性能等方面达到或超过国际一流同类型产品。	提升产品竞争力，达到国际一流水平，对于提升公司产品在相关临床科室的整体竞争力和品牌影响力有积极意义。
项目 5	针对外科诊疗需求，研发新一代高性能摄像系统，丰富外科产品矩阵。依托在消化呼吸及超声方面的优势，实现多镜联合、超腹联合等多种解决方案，提高产品的竞争力	已获取 NMPA、CE 注册证	完成多功能平台开发，融合多种成像技术，支持连接多种类型摄像头和电子镜，具有多种产品组合方案，满足不同临床需求	丰富外科产品矩阵，与公司消化呼吸产品、超声产品实现多镜联合、超腹联合的多种解决方案，推动外科业务发展
项目 6	为填补呼吸科超细内镜空白，研发超细电子支气管内窥镜，为市场提供高性价比的产品，增加开立内镜的整体竞争力。	已获取 NMPA、CE 注册证	满足临床对超细支气管镜的使用需求，实现了从中央支气管到肺外周疾病的诊疗全覆盖。	对公司电子支气管镜产品系列形成重要补充，实现呼吸超细内镜从无到有的跨越，满足专科专病临床诊疗需求，进一步丰富公司内镜产品矩阵。
项目 7	研发全新气腹机，为临床	已获取	推出更高可靠性、易用性、高性	丰富公司微创外科周边产品

	客户提供高安全易用、高性价比的产品。	NMPA、CE 注册证	价比、功能丰富的气腹机，与腔镜影像设备及手术器械配套使用，保障微创外科手术过程安全、高效，提升公司在微创外科领域的竞争力。	矩阵，与公司影像设备及手术器械配合提供微创外科整体解决方案。
项目 8	开发新一代创新型便携式血管内超声诊断设备，树立全球体积小、轻薄的 IVUS 系统新标杆，兼顾便携与空间优势，完善心血管介入产品布局	已获取 NMPA 注册证	产品首次采用触控一体式设计，在产品性能、临床场地利用率等方面优于国内和国际品牌同类产品	丰富了公司 IVUS 领域产品，填补了行业便携式设备的市场空白，增加了公司心血管领域的竞争力

公司研发人员情况

	2025 年	2024 年	变动比例
研发人员数量（人）	807	841	-4.04%
研发人员数量占比	25.76%	26.94%	-1.18%
研发人员学历			
本科	303	339	-10.62%
硕士	433	424	2.12%
研发人员年龄构成			
30 岁以下	232	233	-0.43%
30~40 岁	438	451	-2.88%

近三年公司研发投入金额及占营业收入的比例

	2025 年	2024 年	2023 年
研发投入金额（元）	495,778,393.21	472,932,714.77	384,256,460.57
研发投入占营业收入比例	21.47%	23.48%	18.12%
研发支出资本化的金额（元）	0.00	0.00	0.00
资本化研发支出占研发投入的比例	0.00%	0.00%	0.00%
资本化研发支出占当期净利润的比重	0.00%	0.00%	0.00%

公司研发人员构成发生重大变化的原因及影响

适用 不适用

研发投入总额占营业收入的比重较上年发生显著变化的原因

适用 不适用

研发投入资本化率大幅变动的原因及其合理性说明

适用 不适用

公司需遵守《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 4 号——创业板行业信息披露》中的“医疗器械业务”的披露要求

医疗器械产品相关情况

适用 不适用

(一) 注册证数量统计

单位：个

截至 2025 年 12 月 31 日医疗器械注册证数量（有效）	191
2024 年末医疗器械注册证数量	149
2025 年内新增的医疗器械注册证数量	44
2025 年内失效的医疗器械注册证数量	2

注：以上数据仅统计公司产品在 NMPA、FDA、CE 的注册信息。

（二）截至 2025 年 12 月 31 日尚处于注册申请中的医疗器械

1、NMPA 注册

序号	产品名称	注册分类	临床用途	注册所处的阶段	进展情况	申报创新医疗器械	备注
1.	超声电子胃肠道内窥镜	III	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断和治疗用，同时可对上消化道粘膜下层和周边器官进行超声检查和诊断。	技术审评（补正）	正常进行中	否	EB-UC6T
2.	超声电子支气管内窥镜	III	用于对食管、气管、支气管及肺进行观察、诊断、摄影和治疗，同时利用超声波对食管、气管、支气管、肺及周围器官进行检查。	技术审评（补正）	正常进行中	否	EB-UC5
3.	超声电子胃肠道内窥镜	III	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断和治疗用，同时可对上消化道粘膜下层和周边器官进行超声检查和诊断。	技术审评中	正常进行中	否	EB-UC7T
4.	超声电子支气管内窥镜	III	用于对食管、气管、支气管及肺进行观察、诊断、摄影和治疗，同时利用超声波对食管、气管、支气管、肺及周围器官进行检查。	技术审评中	正常进行中	否	EB-UC5S
5.	医用内窥镜摄像系统	II	供内窥镜手术时，将体内手术区域视频放大成像。	技术审评（完成）	正常进行中	否	SV-M4K120系列
6.	医用内窥镜摄像系统	II	供内窥镜手术时，将体内手术区域视频放大成像。	技术审评（完成）	正常进行中	否	SV-M4K110系列
7.	医用内窥镜摄像系统	II	供内窥镜手术时，将体内手术区域视频放大成像。	技术审评（完成）	正常进行中	否	SV-M4K100系列
8.	一次性使用超声内窥镜水囊	II	用于封装超声波传导介质（无菌水/生理盐水），供超声内窥镜检查时探头与被检查部位皮肤/粘膜间的耦合用。	预审查中	正常进行中	否	内镜配件
9.	血管内超声诊断设备	III	用于需要进行血管介入治疗患者的冠状动脉超声成像检查。	技术审评（补正）	正常进行中	否	V20
10.	彩色多普勒超声诊断系统	III	用于临床超声诊断检查。	技术审评（补正）	正常进行中	否	Fenix 90
11.	彩色多普勒超声诊断系统	III	用于临床超声诊断检查；用于心脏的心内成像以及心脏内其他器械的超声显像。	技术审评（补正）	正常进行中	否	X12 Exp
12.	内窥镜用超声诊断设备	III	用于对消化道、胰胆管及支气管进行腔内超声成像检查。	技术审评（补正）	正常进行中	否	EU-10

13.	内窥镜用超声诊断设备	III	用于临床超声诊断检查。	技术审评 (补正)	正常进行中	否	U8
14.	内窥镜用超声诊断设备	III	用于对消化道、胰胆管系统、支气管进行腔内超声成像检查。	技术审评 (补正)	正常进行中	否	EU-25p
15.	彩色多普勒超声诊断系统	III	用于临床超声诊断检查；AI 功能用于结构识别，优化工作流程。	技术审评	正常进行中	否	SU60 EXP
16.	彩色多普勒超声诊断系统	III	用于临床超声诊断检查。	技术审评	正常进行中	否	Autra RS
17.	彩色多普勒超声诊断系统	III	用于临床超声诊断检查；AI 功能用于结构识别，优化工作流程。	技术审评	正常进行中	否	Marvo Senior
18.	彩色多普勒超声诊断系统	II	用于临床超声诊断检查。	技术审评 (补正)	正常进行中	否	E5
19.	彩色多普勒超声诊断系统	II	用于临床超声诊断检查。	发补整改	正常进行中	否	P12 Elite
20.	彩色多普勒超声诊断系统	II	用于临床超声诊断检查。AI 功能仅用于流程优化。	发补整改	正常进行中	否	S60
21.	彩色多普勒超声诊断系统	II	用于临床超声诊断检查。AI 功能仅用于流程优化。	发补整改	正常进行中	否	P20 Elite
22.	彩色多普勒超声诊断系统	II	用于临床超声诊断检查。AI 功能仅用于流程优化。	发补整改	正常进行中	否	P50
23.	彩色多普勒超声诊断系统	II	用于临床超声诊断检查。	发补整改	正常进行中	否	X11 Exp
24.	彩色多普勒超声诊断系统	II	用于临床超声诊断检查	发补整改	正常进行中	否	X22
25.	一次性使用外周血管内超声诊断导管 (PU3030+PU303018)	III	产品在医疗机构使用，与深圳开立医疗科技股份有限公司生产的血管内超声诊断设备（型号：V20、V20 Pro、V20 Exp、V20i、V20i Pro、V20i Exp、V20p、V20p Pro、V20p Exp，主机软件版本号：V1）配合使用，用于需要进行血管介入治疗患者的外周血管（股腘动脉、膝下动脉、肾动脉、颈动脉）内超声成像检查。	注册发补	正常进行中	否	
26.	一次性使用外周血管内超声诊断导管 (PU8015)	III	产品在医疗机构使用，与深圳开立医疗科技股份有限公司生产的血管内超声诊断设备（型号：V20、V20 Pro、V20 Exp、V20i、V20i Pro、V20i Exp、V20p、V20p Pro、V20p Exp，主机软件版本号：V1）配合使用，用于需要进行血管介入治疗患者的外周血管（胸主动脉、腹主动脉、下腔静脉、上腔静脉、髂股静脉、腘静脉、头臂静脉、锁骨下静脉、颈静脉）内超声成像检查。	注册发补	正常进行中	否	

2、FDA 注册

序号	产品名称	分类	临床用途	注册所处阶段	进展情况	申报创新医疗
----	------	----	------	--------	------	--------

						器械
1.	Marvo Senior 系列 彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体超声诊断检查	审评中	正常进行中	否
2.	Autra RS 系列 彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体超声诊断检查	审评中	正常进行中	否

3、CE 注册

序号	产品名称	分类	临床用途	注册所处阶段	进展情况	申报创新医疗器械
1.	EB-UC5S 超声支气管镜	Ila	提供内镜图像和超声图像，用于食道、气道、气管支气管树、肺部及周围气管的检查、诊断与治疗	审评中	正常进行中	否
2.	EB-UC7T 超声电子上消化道内窥镜	Ila	用于上消化道检查和诊断，同时可对上消化道黏膜下层和周围器官进行超声检查和诊断	审评中	正常进行中	否
3.	BL-20UR & BL-20UC 一次性使用超声内窥镜水囊	Is	与本公司生产的超声内镜配合使用，用于超声观察。	审评中	正常进行中	否

(三) 截至 2025 年 12 月 31 日已获得注册证的医疗器械

1、NMPA 注册

序号	产品名称	注册分类	临床用途	颁证时间	有效期限	注册情况
1.	便携式彩色多普勒超声诊断仪	II	适用于人体超声诊断检查	2024.03.28	2029.10.20	/
2.	彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体超声诊断检查	2021.03.17	2026.03.16	/
3.	便携式彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查	2025.12.11	2026.06.08	报告期内变更+延续
4.	便携式彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体超声诊断检查	2021.10.22	2026.10.21	/
5.	腹腔镜超声探头	III	探头配合超声诊断仪使用，用于腹腔镜手术中超声检查	2025.03.03	2030.09.28	报告期内变更+延续
6.	超声彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体超声诊断检查	2021.09.27	2026.09.26	/
7.	便携式彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查	2025.06.20	2027.03.13	报告期内变更
8.	便携式彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2021.11.24	2027.05.30	/
9.	彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查	2024.11.01	2027.07.04	/
10.	彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查	2022.07.17	2027.07.16	/
11.	彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查	2022.11.27	2027.11.26	/

12.	彩色多普勒超声诊断仪	II	适用于人体超声诊断检查	2022.09.26	2028.03.04	/
13.	彩色多普勒超声诊断仪	II	适用于人体超声诊断检查	2022.09.26	2023.03.04	/
14.	彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体超声诊断检查	2022.07.26	2028.02.12	/
15.	彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查	2022.10.20	2028.05.23	/
16.	经食管超声探头	III	配合超声诊断主机使用，用于经食道心脏超声诊断检查。	2024.07.08	2029.09.18	/
17.	彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2025.05.12	2030.09.15	报告期内变更+延续
18.	彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2025.05.12	2030.09.15	报告期内变更+延续
19.	医学影像信息管理软件	II	用于医学影像接受、传输、显示、存储、输出等处理，不包括自动诊断部分。	2025.01.09	2030.07.26	报告期内延续
20.	彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2022.09.02	2027.09.01	/
21.	彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2022.09.27	2027.09.26	/
22.	内窥镜用超声诊断设备	III	用于对消化道、支气管进行腔内超声成像检查。	2022.11.24	2027.11.23	/
23.	血管内超声诊断设备	III	用于冠状动脉血管内病变的超声成像检查。	2025.12.23	2027.12.13	报告期内变更
24.	彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2025.10.11	2028.02.06	报告期内变更
25.	便携式彩色多普勒超声诊断系统	II	用于临床超声诊断检查	2024.11.18	2029.11.17	/
26.	血管内超声诊断设备	III	用于需要进行血管介入治疗患者的冠状动脉超声成像检查。	2025.01.10	2030.01.09	首次注册
27.	便携式彩色多普勒超声诊断系统	II	用于临床超声诊断检查。	2025.05.20	2030.05.19	首次注册
28.	腹腔镜超声探头	III	用于腹腔镜手术中超声检查。	2025.06.20	2030.06.19	首次注册
29.	彩色多普勒超声诊断系统	II	用于临床超声诊断检查。AI 功能仅用于流程优化。	2025.12.23	2030.12.22	首次注册
30.	彩色多普勒超声诊断系统	II	用于临床超声诊断检查。	2025.12.23	2030.12.22	首次注册
31.	血管内超声诊断设备	III	用于需要进行血管介入治疗患者的冠状动脉超声成像检查。	2025.10.27	2030.10.26	首次注册
32.	双翼阴道扩张器	I	用于露出阴道内部供检查或手术	2015.04.17	无有效期限限制	/
33.	超声探头穿刺架	I	安装在超声探头上，帮助进行活检操作。非无菌设备	2015.11.17	无有效期限限制	/
34.	超声探头穿刺架	I	安装在超声探头上，帮助进行活检操作。非无菌设备	2015.11.17	无有效期限限制	/
35.	医用内窥镜图像处理器	II	供电子内窥镜临床上的图像处理用，并为电子内窥镜提供电源。	2025.5.12	2030.11.29	报告期内延续
36.	医用内窥镜冷光源	II	供临床窥镜内视或手术深部照明等用。	2021.9.9	2026.9.8	/
37.	宫腔镜及配件	II	用于临床对子宫腔疾病的诊断和治疗。	2025/4/24	2030/11/2	报告期内延续
38.	医用内窥镜图像处理器	II	供电子内窥镜在临床上的图像处理用，并为电子内窥镜提供电源。	2023.05.22	2028.01.28	/

39.	医用内窥镜图像处理器	II	供电子内窥镜在临床上的图像处理用，并为电子内窥镜提供电源。	2022.05.16	2028.01.28	/
40.	医用内窥镜图像处理器	II	供电子内窥镜在临床上的图像处理用，并为电子内窥镜提供电源。	2023.09.14	2028.12.18	/
41.	医用内窥镜冷光源	II	供临床窥镜内视或手术深部照明等用。	2023.12.14	2028.12.18	/
42.	医用内窥镜冷光源	II	供内窥镜临床观察时作光源用。	2025.09.26	2029.01.28	报告期内变更
43.	医用内窥镜摄像系统	II	供内窥镜手术时，将体内手术区域视频放大成像。	2025.10.28	2029.01.29	报告期内变更
44.	医用内窥镜冷光源	II	供临床窥镜内视或手术深部照明等用。	2024.02.06	2029.10.11	/
45.	医用内窥镜摄像系统	II	供内窥镜手术时，将体内手术区域视频放大成像。	2025.6.16	2031.1.18	报告期内延续
46.	电子支气管内窥镜	II	用于通过视频显示器为气管、支气管的观察、诊断和治疗提供图像。	2025.6.26	2026.7.17	报告期内变更
47.	腹腔内窥镜	II	在医疗机构中使用，通过创口进入人体，用于腹腔手术中的观察成像。	2025.10.22	2026.8.4	报告期内变更
48.	电子上消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断和治疗用。	2025.6.16	2026.10.17	报告期内变更
49.	电子下消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供下消化道的图像供观察、诊断和治疗用。	2025.6.16	2026.10.17	报告期内变更
50.	电子下消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供下消化道观察、诊断和治疗。	2025.6.20	2026.12.28	报告期内变更
51.	超声电子上消化道内窥镜	III	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断和治疗用，同时可对上消化道粘膜下层和周边器官进行超声检查和诊断。	2025.9.1	2026.8.4	报告期内变更
52.	电子上消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断和治疗。	2025.6.20	2027.1.18	报告期内变更
53.	电子下消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供下消化道观察、诊断和治疗。	2025.6.20	2027.1.26	报告期内变更
54.	电子下消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供下消化道观察、诊断和治疗。	2025.6.20	2027.1.26	报告期内变更
55.	电子上消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断和治疗。	2025.6.23	2027.1.29	报告期内变更
56.	电子上消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断和治疗。	2024.8.16	2027.5.10	/
57.	电子下消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供下消化道观察、诊断和治疗。	2024.8.16	2027.5.10	/
58.	医用内窥镜图像处理装置	II	供电子内窥镜在临床上的图像处理用，并为	2024.7.25	2027.7.11	/

			电子内窥镜提供照明和电源。			
59.	胸腹腔内窥镜	II	用于胸腔、腹腔的检查 and 手术中观察成像。	2024.5.31	2027.7.13	/
60.	医用内窥镜摄像系统	II	供内窥镜手术时, 将体内手术区域视频放大成像。	2024.12.24	2027.11.2	/
61.	医用内窥镜冷光源	II	供内窥镜临床观察时作光源用。	2024.12.9	2027.11.2	/
62.	电子十二指肠内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供十二指肠检查、诊断和治疗。	2025.9.3	2027.11.9	报告期内变更
63.	电子鼻咽喉内窥镜	II	在医疗机构中与本公司生产的内窥镜图像处理器(型号:HD-500、HD-500S)配合使用, 通过视频显示器为鼻咽喉的观察、诊断和治疗提供图像。	2022.11.18	2028.09.17	/
64.	气腹机	II	本产品用于腹腔镜微创手术时向腹腔内充入二氧化碳气体, 建立并维持气腹, 为手术提供操作空间和视野。	2025.12.23	2027.12.18	报告期内变更
65.	超声电子上消化道内镜	III	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断和治疗用, 同时可对上消化道黏膜下层和周边器官进行超声检查和诊断。	2025-9-1	2027-8-25	报告期内变更
66.	医用内窥镜摄像系统	II	供内窥镜手术时, 将体内手术区域视频放大成像。	2023/3/28	2028/3/27	/
67.	电子上消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断、治疗用。	2024.7.29	2029.01.16	/
68.	电子下消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供下消化道观察、诊断和治疗用。	2024.7.29	2029.01.16	/
69.	医用内窥镜冷光源	II	供内窥镜临床观察时作光源用。	2023/4/21	2028/4/20	/
70.	医用内窥镜摄像系统	II	供内窥镜手术时, 将体内手术区域视频放大成像。	2023/8/10	2028/8/9	/
71.	医用内窥镜摄像系统	II	供内窥镜手术时, 将体内手术区域视频放大成像。	2023/8/10	2028/8/9	/
72.	电子上消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断和治疗用。	2023.11.08	2029.01.16	/
73.	医用内窥镜图像处理器	II	配合本公司生产的内窥镜使用, 供内窥镜在临床上的图像处理用, 并为内窥镜提供照明。	2025.5.19	2028.11.13	报告期内变更
74.	电子下消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供下消化道观察、诊断和治疗。	2024.04.28	2028.11.16	/
75.	电子上消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断和治疗。	2023.11.17	2028.11.16	/
76.	电子下消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供下消化道观察、诊断和治疗。	2023.12.18	2029.1.16	/
77.	电子膀胱肾盂内窥镜	II	用于尿道、膀胱、肾盂的诊断和治疗。	2025/12/11	2029.1.9	报告期内

						变更
78.	电子支气管内窥镜	II	用于通过视频显示器为气管、支气管的观察、诊断和治疗提供图像。	2024.1.29	2029.1.28	/
79.	电子鼻咽喉内窥镜	II	用于通过视频显示器为鼻咽喉的观察、诊断和治疗提供图像。	2024/1/29	2029/1/28	首次注册
80.	电子胆道内窥镜	II	用于通过视频监视器为胆道胆管的观察、诊断和治疗提供图像。	2025/12/11	2029/3/5	报告期内变更
81.	内窥镜用送水装置	II	产品与带有射水功能的内窥镜配套使用，用于内腔冲洗时的送水。	2024.4.16	2029.4.15	/
82.	电子胆道内窥镜	II	用于通过视频监视器为胆道胆管的观察、诊断和治疗提供图像。	2024/5/15	2029/5/14	首次注册
83.	内窥镜图像处理软件	II	用于对上消化道影像的接收、显示、处理与存储，在上消化道（食管、胃、十二指肠）电子内窥镜检查过程中辅助消化道部位识别及内镜操作。	2024/7/15	2029/7/14	首次注册
84.	电子输尿管肾盂内窥镜	II	用于尿道、膀胱、输尿管、肾盂的观察、诊断和治疗中成像。	2025/12/11	2029/7/30	报告期内变更
85.	内窥镜用二氧化碳送气装置	II	用于在内窥镜诊断和/或治疗/手术中向上、下消化道注入二氧化碳气体。	2024.9.4	2029.9.3	/
86.	三维电子胸腹腔内窥镜	II	用于腹腔和胸腔的诊断和手术中观察成像。	2025/2/12	2030/2/11	首次注册
87.	三维电子胸腹腔内窥镜	II	用于腹腔和胸腔的诊断和手术中观察成像。在与荧光造影剂吲哚菁绿（ICG）配合使用时，可以实现荧光成像。	2025/2/12	2030/2/11	首次注册
88.	4K 三维荧光内窥镜摄像系统	II	用于在微创内窥镜手术中提供实时的可见光影像及近红外荧光影像。	2025/2/20	2030/2/19	首次注册
89.	医用内窥镜冷光源	II	供内窥镜临床观察时作光源用。	2025/2/18	2030/2/17	首次注册
90.	医用内窥镜冷光源	II	供内窥镜临床观察时作光源用。	2025/2/18	2030/2/17	首次注册
91.	电子鼻咽喉内窥镜	II	用于通过视频显示器为鼻咽喉的观察、诊断和治疗提供图像。	2025/4/21	2030/4/20	首次注册
92.	一次性使用电子输尿管肾盂内窥镜导管	II	用于人体尿道、膀胱、输尿管、肾盂的观察、诊断或治疗中成像。	2025/9/5	2030/9/4	首次注册
93.	电子上消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断和治疗。	2025.8.12	2030.1.22	首次注册+报告期内变更
94.	电子下消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供下消化道观察、诊断和治疗。	2025.8.12	2030.1.22	首次注册+报告期内变更
95.	医用内窥镜图像处理器	II	供电子内窥镜在临床上的图像处理用，并为电子内窥镜提供电源。	2025.8.15	2030.1.22	首次注册+报告期内变更
96.	医用内窥镜冷光源	II	供临床窥镜内视或手术深部照明等用。	2025.2.18	2030.2.17	首次注册
97.	电子支气管内窥镜	II	用于通过视频显示器为气管、支气管的观察、诊断和治疗提供图像。	2025.6.3	2030.6.2	首次注册
98.	医用内窥镜冷光源	II	供临床窥镜内视或手术深部照明等用。	2025.6.23	2030.6.22	首次注册
99.	一次性使用内窥镜先端帽	II	与本公司生产的电子十二指肠内窥镜组合使用，以保持适当的内镜视野。	2025.10.16	2030.10.15	首次注册
100.	一次性使用内窥镜先端帽	II	安装于内镜先端部，以保持适当的内镜视野。	2025.10.24	2030.10.23	首次注册
101.	电子下消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供下消化道观察、诊断和治疗。	2024.5.10	2029.5.9	首次注册（武汉）
102.	电子支气管内窥镜	II	用于通过视频显示器为气管、支气管的观察、诊断和治疗提供图像。	2024.5.10	2029.5.9	首次注册（武汉）
103.	电子十二指肠内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供十二指肠检查、诊断和治疗。	2024.5.10	2029.5.9	首次注册（武汉）
104.	电子下消化道内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供下消化道观	2024.5.10	2029.5.9	首次注册

			察、诊断和治疗。			(武汉)
105.	电子胃镜	II	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断和治疗用。	2024.5.10	2029.5.9	首次注册 (武汉)
106.	电子胃镜	II	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断和治疗用。	2024.5.10	2029.5.9	首次注册 (武汉)
107.	血管内超声诊断设备	III	用于冠状动脉血管内病变的超声成像检查	2024.11.27	2029.11.26	首次注册 (武汉)
108.	医用内窥镜摄像系统	II	供内窥镜手术时, 将体内手术区域视频放大成像。	2025/2/14	2030/2/13	首次注册 (武汉)
109.	医用内窥镜摄像系统	II	预期与医用内窥镜、荧光造影剂吲哚菁绿(ICG)配合使用, 适用于在微创内窥镜手术中提供实时的可见光影像及近红外荧光影像。	2025/2/12	2030/2/11	首次注册 (武汉)
110.	医用内窥镜摄像系统	II	预期与医用内窥镜、荧光造影剂吲哚菁绿(ICG)配合使用, 适用于在微创内窥镜手术中提供实时的可见光影像及近红外荧光影像。	2025/3/5	2030/3/4	首次注册 (武汉)
111.	医用内窥镜摄像系统	II	供内窥镜手术时, 将体内手术区域视频放大成像。	2025/3/27	2030/3/26	首次注册 (武汉)
112.	医用内窥镜图像处理器	II	供电子内窥镜在临床上的图像处理用, 并为电子内窥镜提供电源。	2025.8.18	2030.8.17	首次注册 (武汉)
113.	医用内窥镜冷光源	II	供临床窥镜内视或手术深部照明等用。	2025.8.18	2030.8.17	首次注册 (武汉)
114.	内窥镜用送水装置	II	产品与带有射水功能的内窥镜配套使用, 用于内腔冲洗时的送水。	2025.8.18	2030.8.17	首次注册 (武汉)
115.	电子胃镜	II	用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察、诊断和治疗。	2025.9.3	2030.9.2	首次注册 (武汉)
116.	电子结肠镜	II	用于通过视频显示器提供影像供下消化道观察、诊断和治疗。	2025.9.4	2030.9.3	首次注册 (武汉)
117.	电子结肠镜	II	用于通过视频显示器提供影像供下消化道观察、诊断和治疗。	2025.9.4	2030.9.3	首次注册 (武汉)
118.	内窥镜用二氧化碳送气装置	II	用于在内窥镜诊断和/或治疗/手术中向上、下消化道注入二氧化碳气体。	2025.9.26	2030.9.25	首次注册 (武汉)
119.	内窥镜用超声诊断设备	III	用于对消化道(食管、胃、十二指肠、直肠、结肠)、支气管进行腔内超声成像检查。	2025.08.25	2030.08.24	首次注册 (武汉)
120.	一次性使用活组织取活检钳	II	主要用于在内镜下钳取活体粘膜组织, 供检验用。	2025.01.14	2030.08.09	延续注册
121.	一次性使用内镜喷洒管	II	供医院内镜诊断时通过内镜钳道对消化道、呼吸道等人体自然腔道进行液体输送、灌注、喷射操作。	2025.02.14	2030.08.09	延续注册
122.	一次性使用圈形异物取出钳	II	配合内窥镜使用, 通过内镜钳道进入人体自然腔道, 在内镜监视下, 用于异物取出。	2025.08.05	2031.02.17	延续注册
123.	一次性使用内镜细胞刷	II	配合内窥镜使用, 供刷取、收集粘膜组织细胞用。	2025.08.06	2031.02.17	延续注册
124.	一次性使用篮形异物取出钳	II	通过内窥镜钳道进入人体自然腔道, 在内窥镜监视器的观察下, 用于异物取出。	2025.08.04	2031.02.17	延续注册

125.	软性内镜圈形异物取出钳	II	通过内窥镜钳道进入人体自然腔道，在内窥镜监视器的观察下，用于异物钳取或钳碎。	2025.09.12	2031.05.20	延续注册
126.	内镜喷洒管	II	用于内窥镜手术中做内腔喷洒水剂、药液、造影剂等，使观察视野清晰。	2025.09.19	2031.05.20	延续注册
127.	硬性内镜钳	II	通过内窥镜钳道，在内窥镜监视器下把持、抓取组织或异物。	2025.09.19	2031.05.20	延续注册
128.	软性内镜篮型异物取出钳	II	通过内窥镜钳道进入人体自然腔道，在内窥镜监视器的观察下用于异物取出或钳碎。	2025.09.12	2031.05.20	延续注册
129.	内镜用软管式活组织取样钳	II	通过内窥镜的钳道进入消化道，用于消化道内活组织或异物的钳取。	2025.09.19	2031.05.20	延续注册
130.	软性内镜爪形异物取出钳	II	通过内窥镜钳道进入人体自然腔道，在内窥镜监视器的观察下用于异物取出或钳碎。	2025.09.12	2031.05.20	延续注册
131.	一次性使用电圈套器	III	在医疗机构中与高频设备配合使用，适用于内窥镜下消化道息肉的切除。	2022.07.15	2028.04.25	延续注册
132.	内窥镜咬口	I	用于经口腔手术或检查时维持患者的开口状态，防止非预期咬合保护器械损坏。	2018.09.21	无有效期限限制	/
133.	一次性使用内镜注射针	III	一次性使用内镜注射针与内窥镜配合使用，用于内镜下黏膜切除术中的黏膜下注射	2025.04.01	2030.10.25	延续注册
134.	一次性使用内镜活检针	II	一次性使用内镜活检针与支气管镜配套使用，供医疗机构用于下呼吸道内活检取样。	2021/2/24	2026/2/23	/
135.	可旋转重复开闭夹子装置	III	本产品与内窥镜配套使用，用于在消化道内放置产品夹部。夹部用于内窥镜下的标记、消化道组织的止血。	2022/12/20	2027/12/19	首次注册
136.	内窥镜机械碎石辅件	II	产品与本公司的一次性使用内窥镜取石篮或内窥镜碎石器配合使用，用于粉碎胆道内结石，并取出取石篮或碎石器。	2023/03/29	2028/3/28	首次注册
137.	一次性使用内窥镜取石篮	II	本产品与消化内窥镜配合使用，在内窥镜下抓住、操控和取出结石以及其他异物用。	2024/1/24	2029/1/23	首次注册
138.	内窥镜碎石网篮	II	产品与消化内窥镜配合使用，用于粉碎胆道内结石。	2024/1/24	2029/1/23	首次注册
139.	一次性使用活组织取样钳	II	产品主要用于在内镜下钳取活体黏膜组织，供检验用。	2024/4/24	2029/4/23	首次注册
140.	一次性使用高频黏膜切开刀	III	本产品适用于与软性内镜和高频手术设备配套使用，用于在消化道内利用高频电流对黏膜组织进行切开。	2024/9/5	2029/9/4	首次注册

141.	一次性使用异物取出钳	II	产品通过内窥镜钳道进入人体自然腔道，在内窥镜监视器的观察下用于异物取出。	2025/1/27	2030/1/26	首次注册
142.	一次性使用异物网兜	II	产品与内镜配合使用，用于消化道异物的取出。	2025/1/27	2030/1/26	首次注册
143.	一次性使用取石网篮	II	产品供诊疗泌尿系统时在内窥镜下抓住、操控和取出结石以及其他异物用。	2025/10/21	2030/10/20	首次注册
144.	一次性使用乳头括约肌切开刀	III	产品在医疗机构中与高频手术设备和软性内窥镜配合使用,用于切开十二指肠乳头括约肌。	2025/9/5	2030/9/4	首次注册
145.	一次性使用热活检钳	III	产品在医疗机构中与高频手术设备配合使用，通过消化道内窥镜进入人体，用于活检取样。	2025/11/19	2030/11/18	首次注册
146.	一次性使用血管内超声诊断导管（TJ001+CU-S037014+TJ004）	III	产品在医疗机构使用，与深圳开立生物医疗科技股份有限公司生产的血管内超声诊断设备配合，用于冠状动脉腔内超声成像检查。其中：TJ001 适配主机型号为 V10；CU-S037014 适配主机型号为 V10、V20i 系列（软件版本 V1.0）；TJ004 适配主机型号：V10、V20 系列（软件版本 V1.0）、V20i 系列（软件版本 V1.0）、V20p 系列（软件版本 V1.0）	2022.12.14	2027.12.13	2025 年 12 月增规 TJ004（变更注册）
147.	支气管内窥镜用超声探头	III	用于对呼吸道进行管腔内超声成像。配合深圳开立生物医疗科技股份有限公司研发和生产的内窥镜用超声诊断设备（型号 EU-10）使用。	2023.4.6	2028.4.5	新的变更注册进行中
148.	消化道内窥镜用超声探头	III	用于对消化道进行管腔内超声成像。配合深圳开立生物医疗科技股份有限公司研发和生产的内窥镜用超声诊断设备（型号 EU-10、EU-10 Pro、EU-25、EU-25 Pro，软件版本号 V2.0 及以下）使用。	2023.6.26	2028.6.25	
149.	一次性使用血管内超声诊断导管（CU-S035014B）	III	产品在医疗机构使用，与深圳开立生物医疗科技股份有限公司生产的血管内超声诊断设备配合，用于冠状动脉腔内超声成像检查。其中：TJ001 适配主机型号为 V10；CU-S037014 适配主机型号为 V10、V20i 系列（软件版本 V1.0）；TJ004 适配主机型号：V10、V20 系列（软件版本 V1.0）、V20i 系列（软件版本 V1.0）、V20p 系列（软件版本 V1.0）	2022.12.14	2027.12.13	2025 年 12 月增规 TJ004（变更注册）
150.	一次性使用血管内超声诊断导管（TJ002+ TJ003）	III	用于对呼吸道进行管腔内超声成像。配合深圳开立生物医疗科技股份有限公司研发和生产的内窥镜用超声诊断设备（型号 EU-10）使用。	2023.4.6	2028.4.5	新的变更注册进行中

2、SE Letter（FDA）注册

序号	产品名称	分类	临床用途	颁证日期	有效日期	注册情况
1.	SSI-8000 系列移动式数字化彩色多普勒超声系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2011.03.04	无有效期限限制	/

2.	S20 系列数字化多普勒超声系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2011.05.16	无有效期限限制	/
3.	S8 系列超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2011.09.16	无有效期限限制	/
4.	S6 系列超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2011.11.07	无有效期限限制	/
5.	A6 系列便携式超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2012.12.21	无有效期限限制	/
6.	S2 系列便携式数字化彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2013.04.12	无有效期限限制	/
7.	S11 系列数字化彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2013.06.14	无有效期限限制	/
8.	S30 系列数字化彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2013.11.14	无有效期限限制	/
9.	S22 系列数字化彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2015.01.28	无有效期限限制	/
10.	S30/S40 系列数字化彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2015.04.28	无有效期限限制	/
11.	S9 系列便携式数字化彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2015.08.26	无有效期限限制	/
12.	S8 Exp/S9 系列便携式数字化彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2015.08.28	无有效期限限制	/
13.	S12 系列数字化彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2015.09.03	无有效期限限制	/
14.	S50 系列数字化彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2016.01.13	无有效期限限制	/
15.	S45 系列数字化彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2016.04.04	无有效期限限制	/
16.	X5 系列数字化彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2016.04.01	无有效期限限制	/
17.	X3 系列超声彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2017.01.03	无有效期限限制	/
18.	E5 系列超声彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2017.05.19	无有效期限限制	/
19.	P50 系列超声彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2017.07.13	无有效期限限制	/
20.	P60 系列超声彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2017.07.12	无有效期限限制	/
21.	S60 系列超声彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2017.09.22	无有效期限限制	/
22.	P10 系列超声彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2017.12.01	无有效期限限制	/
23.	P20 系列超声彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2017.12.05	无有效期限限制	/
24.	X5 系列数字化彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2019.01.29	无有效期限限制	/
25.	S60 Elite /S70 系列超声彩色多普勒诊断仪	II	适用于人体的超声诊断检查。	2020.07.06	无有效期限限制	/
26.	P12 Elite 系列彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2022.09.15	无有效期限限制	/
27.	P20 Elite 系列彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2022.09.13	无有效期限限制	/
28.	HD-550 电子内窥镜系统	II	用于通过视频显示器提供影像供上消化道与下消化道的检查、诊断和治疗。	2022.04.01	无有效期限限制	/
29.				2022.09.09		

30.	S90 Exp 系列彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2023.02.10	无有效期限限制	/
31.	超声电子内窥镜	II	用于通过视频显示器提供影像供上消化道检查和诊断用，同时可对上消化道粘膜下层和周边器官进行超声检查和诊断。	2024.3.8	无有效期限限制	/
32.	P60 系列彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2025.01.17	无有效期限限制	/
33.	X11 Exp 系列彩色多普勒超声诊断系统	II	适用于人体的超声诊断检查。	2025.12.5	无有效期限限制	/
34.	Disposable Injection Needle	II 类	Wilson disposable injection needle has been designed to be used with an endoscope to perform following therapy: 1) Endoscopic sclerotherapy within the esophagus, stomach, duodenum, small intestine, large intestine. 2) Endoscopic hemostasis within the esophagus, stomach, duodenum, small intestine, large intestine. 3) Endoscopic submucosal injection within esophagus, stomach, duodenum, small intestine, large intestine.	2015.01.15	/	510K
35.	Disposable Endoscope Valves set A	II 类	A collection of sterile device intended to be fitted to multiple endoscope working channels/ports to enable an endoscope operator control the function of the working channels/ports and prevent retrograde flow of fluids, gases, and other materials. It typically includes a suction valve, an air/water valve, and a biopsy valve. This is a single-use device.	2015.12.10	/	510K
36.	Disposable Endoscope Valves set; Disposable Endoscope Valves set B	II 类	This device is a collection of several sterile units. It is intended to be fitted to multiple endoscope working channels/ports to control the flow of fluids, gases and other materials.	2020.11.20	/	510K

3、CE 注册

序号	产品名称	分类	临床用途	注册日期	有效期限	注册情况
1	超声主机	IIa	适用于人体的超声诊断检查。	2024-01-31	2027.7.29	MDR 法规下的新认证产品列表变化： 新增 Autra RS 系列&Marvo Senior 系列彩色多普勒超声诊断系统，LAP8L 腹腔镜超声探头，V20/V20p/V20i 系列血管内超声诊断设备，EU-25p 系列内窥镜用超声诊断设备，U8 Exp 系列超声内窥镜图像处理装置，HD-650 系列处理器&VLS-65/ VLS-65 Pro 系列光源&650 系列胃肠镜及 ENL-110S 系列鼻咽喉镜，3D 电子镜&荧光光源&白光光源&摄像系统，EB-6P 系列细支气管
	超声探头		供内窥镜临床观察时做照明光源用。			
	内镜用冷光源等		用于通过视频显示器提供影像供上消化道观察和诊断。			
	上消化道内窥镜等		用于通过视频显示器提供影像供下消化道观察和诊断。			
	下消化道内窥镜等		用于腹腔镜手术中的观察成像等。			
	内镜或微创手术用的各种设备		用于通过视频显示器提供影像供气管和支气管的检查 and 诊断用。			
	肺部内窥镜等		用于通过视频监视器提供影像供尿道、膀胱、肾盂的观察、诊断、摄影和治疗。			
	泌尿生殖内窥镜等		用于通过视频监视器提供影像供鼻、咽、喉的观察、诊断、摄影和治疗。			
	鼻咽喉内窥镜等	用于腹腔镜微创手术时向腹腔内充入二氧化碳				
气腹机	IIb					

序号	产品名称	分类	临床用途	注册日期	有效期限	注册情况
	上消化道内窥镜器械等	Is	气体，建立并维持气腹，为手术提供操作空间和视野。			镜，EG-UC6T-U 超声内镜，EB-UC5 超声支气管镜，内窥镜用送水装置&二氧化碳送气装置及配套附件，加热气腹机&加热气腹管，一次性使用输尿管镜，一次性使用头端帽&先端帽等
	下消化道内窥镜器械等		与本公司生产的电子内镜配合使用，以保持适当的内镜视野。			
2	Intravascular Ultrasound imaging Catheter (TJ001 + TJ004 +CU-S037014)	III	The catheter is intended for coronary intravascular ultrasound examination for patients requiring transluminal coronary intervention procedures.	/	2025.2.19	2030.2.18
3	Endoscopic Ultrasonic Probe	IIa	Device is used for ultrasound imaging of the upper and lower gastrointestinal tract and peripheral organs and upper respiratory tract and bronchial lumen.	/	2025.2.19	2030.2.18
4	Disposable Papillotome (一次性使用切开刀)	IIb	This device is intended to be used with a flexible endoscope for the incision in the digestive tract.	2020.03.19	2024.05.26	/
	Disposable Needle Electrode (一次性使用针形电极)	IIb	This device is intended to be used with a flexible endoscope for the incision in the digestive tract.			
	Disposable Coagulation Electrode (一次性使用电凝器)	IIb	The device is intend to be used with a flexible endoscope and electrosurgical generator to aid physicians in endoscopic electrocoagulation on the bleeding point with high-frequency current in the digestive tract. 该产品通过内窥镜钳道进入人体自然腔道，在内窥镜监视器的观察下，利用高频电流实现消化道内出血点电凝。			
	Disposable Hot Biopsy Forceps (一次性使用热活检钳)	IIb	This device is intended to be used with a flexible endoscope and electrosurgical generator to aid physicians in endoscopic collecting tissues and polyps with high-frequency current in the digestive tract. 与内窥镜配合使用，通过高频电流切除并采集消化道内的组织。			
	Disposable Snare (一次性使用电圈套器)	IIb	This device is intended to be used with a flexible endoscope and electrosurgical generator to aid physicians in endoscopic cutting and cauterizing of tissues and polyps with high-frequency current in the digestive tract. 与内窥镜配套使用。在消化道内利用高频电流切除组织。			
	Reusable Hot Biopsy Forceps (重复性使用热活检钳)	IIb	This device is intended to be used with a flexible endoscope and electrosurgical generator to aid physicians in endoscopic collecting tissues and polyps with high-frequency current in the digestive tract. 与内窥镜配合使用，通过高频电流切除并采集消化道内的组织。			
	Reusable Snare (重复性使用电圈套器)	IIb	This device is intended to be used with a flexible endoscope and electrosurgical generator to aid			

序号	产品名称	分类	临床用途	注册日期	有效期限	注册情况
	套器)		physicians in endoscopic cutting and cauterizing of tissues and polyps with high-frequency current in the digestive tract. 与内镜配套使用。在消化道内利用高频电流切除组织。			
	Reusable Coagulation Electrode (重复性使用电凝器)	IIb	The device is intend to be used with a flexible endoscope and electrosurgical generator to aid physicians in endoscopic electrocoagulation on the bleeding point with high-frequency current in the digestive tract. 该产品通过内窥镜钳道进入人体自然腔道，在内窥镜监视器的观察下，利用高频电流实现消化道内出血点电凝。			
	Disposable Biopsy Forceps (一次性使用活组织取样钳)	IIa	This device is intended to be used with a flexible endoscope to aid physicians in collecting tissues from a patient for histologic examination. 是内镜诊断和治疗中的附件。该产品主要用于在内镜下钳取活体粘膜组织样本，供检验用。			
	Disposable Injection Needles (一次性使用内镜注射针)	IIa	This device is intended to be used with a flexible endoscope to aid physicians in performing an endoscopic injection for the treatment of esophageal and gastric varices and for submucosal injection in the digestive tract. 注射针与内窥镜配合使用，用于 EMR 行粘膜下注射。			
	Disposable Retrieval Baskets (一次性使用篮形异物取出钳)	IIa	This device is intended to be used with a flexible endoscope to aid physicians in endoscopic retrieval of foreign and endogenous matter within the human body. 是内镜临床用器械。该产品通过内窥镜钳道进入人体自然腔道，在内窥镜监视器的观察下，用于异物取出。本产品为一次性使用产品。			
	Disposable Grasping Forceps (一次性使用异物钳)	IIa	This instrument is designed to be used with a flexible endoscope to aid physicians in retrieving foreign bodies or tissue specimens from a patient for the digestive tract. 产品通过内窥镜钳道进入人体自然腔道，在内窥镜监视器的观察下用于异物取出。			
	Disposable Cold Snares (一次性使用冷圈套)	IIa	This device is through the endoscope channel enter the human body orifice under the monitor of the endoscope cutting polyps and retrieval of foreign matters. 该产品是配合内窥镜临床使用的手术器械。通过内窥镜钳道进入人体自然腔道，在内镜监视下，用于息肉切除或异物取出。			
	Disposable Cytology Brushes (一次性使用内镜细胞刷)	IS	This device is intended to be used with a flexible endoscope to aid physicians in collecting tissues from a patient for histologic examination. 是配合内镜临床诊治的附件。该产品配合内窥镜使用，供刷取、收集粘膜组织细胞用。			
	Disposable Biopsy Valves (一次性使用活检阀)	IS	This device is intended to be fitted to an endoscope biopsy port to enable access for/exchange of endoscopic devices while maintaining insufflation and minimizing leakage of bio-material during an endoscope procedure. 为无菌内窥镜附件，是一种弹性密封装置，使			

序号	产品名称	分类	临床用途	注册日期	有效期限	注册情况
			用于内窥镜活检口，在内窥镜设备使用过程中（注气、注水过程），以及在活检及手术器械通过活检阀进行操作的同时防止气体及体液泄露。			
	Disposable Bite Blocks (内窥镜咬口)	Is	The bite block is used when the GI endoscopic procedure is performed. It is placed into the patient's mouth and an endoscope will be inserted through the bite block into the tract. It is used to protect both the patient and the endoscope insertion tube. 本产品用于经口腔手术或检查时维持患者的开口状态，防止非预期咬合。			
	Disposable Air Water Valves (一次性使用水气阀)	Is	This device is intended to be fitted to an endoscope air/water channel to enable the operator to control inflow of medical gases and water, whilst preventing backflow. 为无菌内窥镜附件，使用于内窥镜的水气管道阀门口，通过操作者操作水气阀从而控制医用气体【如：空气，二氧化碳】和水的注入，并防止回流。此水气阀主要有三种使用功能：封闭内镜，注气和注水、冲洗；本产品为一次性使用医疗器械。			
	Disposable Suction Valves (一次性使用吸引阀)	Is	This device is intended to be fitted to an endoscope suction channel to enable the operator to control suction whilst preventing inflow of air. 为无菌内窥镜附件，使用于内窥镜吸引管道阀门口，通过控制吸引阀的关闭，来进行控制内窥镜吸引体液，同时防止空气进入。本产品为一次性使用医疗器械。			
	Disposable Polyp Traps (一次性使用息肉收集器)	Is	This product is one kind of gastroscopy removal of polyps collector, mainly for gastrointestinal endoscopic polypectomy. The resection of the polyp samples, through the role of endoscopic suction device, attracted by the endoscopic suction passage out of the body. Add this product between the endoscopic and suction, to filter liquid, stored polyp samples role. 主要用于内镜下胃肠道息肉切除术。切除的息肉样本通过内镜吸引器的作用，由内镜吸引通道吸出体外。在内镜与吸引器的过程中添置本样品，达到过滤液体，存储息肉样本的作用。			
	Disposable Spray Catheters (一次性使用内镜喷洒管)	Is	This device is intended to be used with a flexible endoscope to aid physicians in endoscopic spraying and injection of fluids into patient. 供医院内镜诊断时通过内镜钳道对消化道、呼吸道等人体自然腔道进行液体输送、灌洗、喷射等操作。			
	Disposable NasoBiliary Catheters (一次性使用鼻胆引流管)	Is	To preform temporary endoscopic nasobiliary drainage by inserting a drainage tube through meatus. 与软性内镜配套使用。通过鼻通道插入已留置引流管做暂时性内窥镜下胆管引流。			
	Disposable Guide Wires (一次性使用导)	Is	This product is one kind of gastrointestinal endoscopy accessories. It mainly used to guide therapeutic devices require into right place.			

序号	产品名称	分类	临床用途	注册日期	有效期限	注册情况
	丝)		与内窥镜器材配套使用，在内镜手术中引导治疗器械到达需治疗的地方			
	Disposable Retrieval Nets (一次性使用网兜)	Is	This device is intended to be used to retrieve polyps or foreign bodies in the digestive tract with a flexible endoscope. 与内镜配套使用，用于消化道息肉或异物的取出。			
	Repositionable Clipping Devices (可旋转重复开闭软组织夹)	IIB	Repositionable Clipping Device is indicated for clip placement within the Gastro-intestinal (GI) tract for the purpose of: 1. Endoscopic marking, 2. Hemostasis for: Mucosal/sub-mucosal defects <3cm, Bleeding ulcers, Arteries < 2mm, Polyps < 1.5cm in diameter, Diverticula in the colon, 3. Anchoring to affix jejunal feeding tubes to the wall of the small bowel, 4. As a supplementary method, closure of GI tract luminal perforations < 20mm that can be treated conservatively. 本产品适用于在肠胃(GI)道内放置夹部，以便： 1) 提供内窥镜标记； 2) 对下列部位进行止血处理： 尺寸不到 3cm 的黏膜/黏膜下缺陷， 出血性溃疡， 尺寸不到 2mm 的动脉， 直径不到 1.5cm 的息肉， 结肠内憩室； 3) 将空肠饲管固定在小肠壁上； 4) 作为一种辅助治疗方案，对可以接受保守治疗、尺寸不到 20mm 的胃肠道内腔穿孔进行闭合处理。			
	Disposable Stone Retrieval Baskets	Ila	This device is operated under an endoscope during surgery to remove tissue, foreign, or stones. The product is expected to be single-use 手术中在内窥镜下操作，用于取出组织、异物或结石			
	Disposable Aspiration Biopsy Needles	Ila	This device is intended to be used with a flexible endoscope to collect specimens. 手术中在内窥镜下操作，用于探查组织、取样			
	Disposable Endoscope Valves sets	Is	This device is a collection of several sterile units. It is intended to be fitted to multiple endoscope working channels/ports to control the flow of fluids, gases and other materials. 本产品是几个无菌单元的集合。安装在多个内窥镜工作通道/端口上，以控制液体、气体和其他材料的流动			
5	Disposable Endoscope Valves Set D	Is	Disposable Endoscope Valves Set D is intended to be fitted to multiple endoscope working channels/ports to enable an endoscope operator control the function of the working channels/ports	2025.10.29	2030.10.28	MDR 首次认证

序号	产品名称	分类	临床用途	注册日期	有效期限	注册情况
			and prevent retrograde flow of fluids, gases, and other materials. It typically includes a suction valve, a biopsy valve. This is a single-use device. Suction Valves: The device is intended to be used to control the suction function of a compatible bronchoscope during a pulmonary procedure. Biopsy Valves : This device is intended to be fitted to an endoscope biopsy port to prevent leakage of gases and body fluids during an endoscopic procedure.			
	Disposable Endoscope Valves Set	Ila	This device is a collection of several sterile units. It is intended to be fitted to multiple endoscope working channels/ports to control the flow of fluids, gases and other materials. It includes an air/water valve, a suction valve, a biopsy valve and a water connector. • Disposable Air/Water Valves: This unit is intended to be fitted to an endoscope air/water channel to control the inflow of medical gases and water, whilst preventing back-flow. • Disposable Suction Valves: This unit is intended to be fitted to an endoscope suction channel to control the operations of suction, whilst preventing inflow of air. • Disposable Biopsy Valves This unit is intended to be fitted to an endoscope biopsy port to prevent leakage of gases and body fluids during an endoscopic procedure. • Disposable Endoscope Water Connectors This unit is intended to provide irrigation via sterile water supply during GI endoscopic procedures when used in conjunction with an irrigation pump.	2025.1 0.29	2030.1 0.28	MDR 首次认证
	Disposable Air Water Valves	Is	This unit is intended to be fitted to an endoscope air/water channel to control the inflow of medical gases and water, whilst preventing back-flow.	2025.1 0.29	2030.1 0.28	MDR 首次认证
	Disposable Suction Valves	Is	This unit is intended to be fitted to an endoscope suction channel to control the operations of suction, whilst preventing inflow of air.			
	Disposable Biopsy Valves	Is	This device is intended to be fitted to an endoscope biopsy port to enable access for/exchange of endoscopic devices while maintaining insufflation and minimizing leakage of bio material during an endoscopic procedure.			
	Disposable Bite Blocks	Is	The bite block is used when the GI endoscopic procedure is performed. It is placed into the patient's mouth and an endoscope will be inserted through the bite block into the tract. It is used to protect both the patient and the endoscope insertion tube.	2025.1 0.29	2030.1 0.28	MDR 首次认证
	Disposable Cytology Brushes	Is	This device is intended to be used with a flexible endoscope to aid physicians in collecting tissues from a patient for histologic examination.			

序号	产品名称	分类	临床用途	注册日期	有效期限	注册情况
	Disposable Spray Catheters	Is	This device is intended to be used with a flexible endoscope to aid physicians in endoscopic spraying and injection of fluids into patient.			
	Disposable Injection Needles	Ila	This device is intended to be used with a flexible endoscope to aid physicians in performing an endoscopic injection for the treatment of esophageal and gastric varices and for submucosal injection in the digestive tract.	2025.10.29	2030.10.28	MDR 首次认证
	Disposable Retrieval Baskets	Is	This device is intended to be used with a flexible endoscope to aid physicians in endoscopic retrieval of foreign and endogenous matter within the human body.			
	Disposable Biopsy Forceps	Ila	This device is intended to be used with a flexible endoscope to aid physicians in collecting tissues from a patient for histologic examination.	2025.10.29	2030.10.28	MDR 首次认证
	Disposable Snare	Ilb	This device is intended to be used with a flexible endoscope and electrosurgical generator to aid physicians in endoscopic cutting and cauterizing of tissues and polyps with high-frequency current in the digestive tract.			

5、现金流

单位：元

项目	2025 年	2024 年	同比增减
经营活动现金流入小计	2,667,234,472.68	2,546,012,605.75	4.76%
经营活动现金流出小计	2,715,394,038.33	2,239,354,350.37	21.26%
经营活动产生的现金流量净额	-48,159,565.65	306,658,255.38	-115.70%
投资活动现金流入小计	790,383,391.94	1,015,994,445.02	-22.21%
投资活动现金流出小计	998,841,842.87	1,607,132,005.73	-37.85%
投资活动产生的现金流量净额	-208,458,450.93	-591,137,560.71	64.74%
筹资活动现金流入小计	238,642,840.51	443,470,753.50	-46.19%
筹资活动现金流出小计	329,057,267.65	361,233,644.87	-8.91%
筹资活动产生的现金流量净额	-90,414,427.14	82,237,108.63	-209.94%
现金及现金等价物净增加额	-344,140,938.83	-202,668,256.93	-69.81%

相关数据同比发生重大变动的主要影响因素说明

适用 不适用

(1) 2025 年经营活动产生的现金流量净额为-4,815.96 万元，比上年同期减少 35,481.78 万元，降幅为 115.70%，主要系本期支付给职工以及为职工支付的现金增加 12,206.22 万元以及购买商品、接受劳务支付的现金增加 32,307.51 万元所致；

(2) 2025 年投资活动现金流出为 99,884.18 万元，比上年同期减少 60,829.02 万元，降幅为 37.85%，主要系本期购

买银行理财产品减少所致；

(3) 2025 年投资活动产生的现金流量净额为-20,845.85 万元，比上年同期增加 38,267.91 万元，增幅为 64.74%，主要系本期购买理财产品支出金额减去赎回理财产品金额小于上年同期所致；

(4) 2025 年筹资活动现金流入为 23,864.28 万元，比上年同期减少 20,482.79 万元，降幅为 46.19%，主要系本期取得银行借款收到的现金减少所致；

(5) 2025 年筹资活动产生的现金流量净额-9,041.44 万元，比上年同期减少 17,265.15 万元，降幅为 209.94%，主要系本期取得银行借款收到的现金减少所致。

(6) 2025 年现金及现金等价物净增加额-34,414.09 万元，比上年同期减少 14,147.27 万元，降幅为 69.81%，主要系本期经营活动产生的现金流量净额减少所致。

报告期内公司经营活动产生的现金净流量与本年度净利润存在重大差异的原因说明

适用 不适用

公司本期净利润为 19,728.01 万元，经营活动产生的现金流量净额为 -4,815.96 万元，公司经营活动产生的现金流量净额与本年度净利润存在差异的主要原因是由于存货占用资金较大，公司微创外科、心血管介入两条新产品线收入快速增长，相应的产品机型增多，原材料备货也对应增加，该部分存货占用了当期资金，但尚未在利润表中体现为销售成本，因此造成净利润高于经营活动产生的现金流量净额。详见附注之“现金流量表补充资料”。

五、非主营业务情况

适用 不适用

单位：元

	金额	占利润总额比例	形成原因说明	是否具有可持续性
投资收益	2,195,770.34	1.34%		否
公允价值变动损益	163,727.82	0.10%		否
资产减值	-42,213,984.81	-25.71%	主要为计提存货跌价准备所致。	否
营业外收入	1,229,754.75	0.75%		否
营业外支出	2,321,545.33	1.41%		否
其他收益	92,021,157.25	56.05%	政府补助及软件退税收入	软件退税具有可持续性，政府补助不具有可持续性
信用减值损失	-12,254,268.46	-7.46%	应收款项信用减值	否

六、资产及负债状况分析

1、资产构成重大变动情况

单位：元

	2025 年末		2025 年初		比重增 减	重大变动说明
	金额	占总资产 比例	金额	占总资产 比例		
货币资金	1,427,130,220.76	32.39%	1,571,009,392.49	36.43%	-4.04%	主要系本期一年以上大额存单重分类至其他非流动资产所致

应收账款	300,525,136.24	6.82%	211,817,864.58	4.91%	1.91%	主要系本期信用期内应收账款增加所致
存货	763,600,620.03	17.33%	653,076,170.19	15.14%	2.19%	
固定资产	591,753,005.20	13.43%	492,794,554.27	11.43%	2.00%	
在建工程	493,425,926.88	11.20%	393,936,468.06	9.13%	2.07%	
使用权资产	35,006,173.70	0.79%	49,607,164.71	1.15%	-0.36%	
短期借款	230,726,746.26	5.24%	262,207,517.28	6.08%	-0.84%	
合同负债	70,266,565.20	1.59%	151,441,179.88	3.51%	-1.92%	主要系本期预收货款减少所致
长期借款	39,973,671.23	0.91%	39,999,326.00	0.93%	-0.02%	
租赁负债	25,156,670.27	0.57%	35,990,821.42	0.83%	-0.26%	主要系本期按照房屋租赁合同支付租金使得租赁负债减少所致
交易性金融资产	237,163,727.82	5.38%	438,457,719.39	10.17%	-4.79%	主要系本期银行理财产品到期赎回所致
应收票据	1,887,497.63	0.04%	7,687,199.70	0.18%	-0.14%	主要系本期应收银行承兑汇票减少所致
预付款项	37,395,626.64	0.85%	36,268,487.27	0.84%	0.01%	
其他应收款	6,137,173.34	0.14%	18,035,573.47	0.42%	-0.28%	主要系期末应收出口退税款减少所致
一年内到期的非流动资产	5,852,000.00	0.13%	5,780,625.00	0.13%	0.00%	
其他流动资产	36,323,501.17	0.82%	32,862,055.68	0.76%	0.06%	
长期待摊费用	29,171,990.30	0.66%	35,129,242.88	0.81%	-0.15%	
长期应收款	5,884,677.47	0.13%	9,125,601.46	0.21%	-0.08%	
其他权益工具投资	790,157.26	0.02%	1,218,947.94	0.03%	-0.01%	主要系本期其他权益工具投资计提减值所致
无形资产	145,066,619.49	3.29%	155,647,794.85	3.61%	-0.32%	
商誉	108,701,797.95	2.47%	112,506,143.69	2.61%	-0.14%	
递延所得税资产	93,005,322.08	2.11%	52,354,735.83	1.21%	0.90%	主要系本期可抵扣亏损增加以及内部交易未实现利润增加确认递延所得税资产所致
其他非流动资产	87,489,683.80	1.99%	35,681,413.77	0.83%	1.16%	主要系本期将一年期限以上的大额存单重分类至其他非流动资产所致
应付账款	367,114,336.50	8.33%	331,545,887.07	7.69%	0.64%	
应付职工薪酬	202,601,245.92	4.60%	195,293,301.62	4.53%	0.07%	
应交税费	42,380,782.71	0.96%	28,622,826.25	0.66%	0.30%	主要系本期应交增值税增加所致
其他应付款	89,660,500.28	2.03%	82,758,851.45	1.92%	0.11%	

一年内到期的非流动负债	14,285,269.32	0.32%	16,591,518.70	0.38%	-0.06%	
其他流动负债	3,132,727.28	0.07%	14,827,642.12	0.34%	-0.27%	主要系本期待转销项税额减少所致
递延收益	58,521,858.27	1.33%	45,495,804.03	1.05%	0.28%	

境外资产占比较高

适用 不适用

2、以公允价值计量的资产和负债

适用 不适用

单位：元

项目	期初数	本期公允价值变动损益	计入权益的累计公允价值变动	本期计提的减值	本期购买金额	本期出售金额	其他变动	期末数
金融资产								
1. 交易性金融资产（不含衍生金融资产）	438,457,719.39	163,727.82			586,600,000.00	784,500,000.00		237,163,727.82
4. 其他权益工具投资	1,218,947.94			428,790.68				790,157.26
上述合计	439,676,667.33	163,727.82		428,790.68	586,600,000.00	784,500,000.00		237,953,885.08
金融负债	0.00							0.00

其他变动的内容

报告期内公司主要资产计量属性是否发生重大变化

是 否

3、截至报告期末的资产权利受限情况

项目	期末账面余额	期末账面价值	受限类型	受限原因
货币资金	6,281,450.00	6,281,450.00	冻结	诉讼冻结资金
货币资金	6,505.86	6,505.86	冻结	外币账户封存，不收不付
合计	6,287,955.86	6,287,955.86		

期末银行存款中有 6,281,450.00 元为诉讼冻结资金，有 6,505.86 元为外币账户封存，不收不付，使用受限；期初银行存款中有 2,435,633.11 元为诉讼冻结资金，有 6,653.58 元为外币账户封存，不收不付，使用受限。

七、投资状况分析

1、总体情况

适用 不适用

报告期投资额（元）	上年同期投资额（元）	变动幅度
83,012,039.22	137,170,355.63	-39.48%

2、报告期内获取的重大的股权投资情况

适用 不适用

3、报告期内正在进行的重大的非股权投资情况

适用 不适用

单位：元

项目名称	投资方式	是否为固定资产投资	投资项目涉及行业	本报告期投入金额	截至报告期末累计实际投入金额	资金来源	项目进度	预计收益	截止报告期末累计实现的收益	未达到计划进度和预计收益的原因	披露日期（如有）	披露索引（如有）
松山湖开立医疗器械产研项目	自建	是	医疗器械行业	35,622,172.66	180,733,856.04	募集资金、自筹资金	82.15%			不适用		
总部基地建设	自建	是	医疗器械行业	30,727,304.21	135,293,311.76	募集资金、自筹资金	89.15%			不适用		
开立医疗高端医疗器械研发生产基地项目	自建	是	医疗器械行业	16,662,562.35	142,219,858.90	自筹资金	79.01%			不适用		
合计	--	--	--	83,012,039.22	458,247,026.70	--	--	0.00	0.00	--	--	--

4、金融资产投资

(1) 证券投资情况

适用 不适用

公司报告期不存在证券投资。

(2) 衍生品投资情况

适用 不适用

公司报告期不存在衍生品投资。

八、重大资产和股权出售

1、出售重大资产情况

适用 不适用

公司报告期未出售重大资产。

2、出售重大股权情况

适用 不适用

九、主要控股参股公司分析

适用 不适用

主要子公司及对公司净利润影响达 10%以上的参股公司情况

单位：元

公司名称	公司类型	主要业务	注册资本	总资产	净资产	营业收入	营业利润	净利润
Sonowise, Inc.	子公司	软件业	3,170,022.68	25,467,860.19	23,801,697.21	10,336,295.37	485,958.83	485,390.14
Bioprober Corporation	子公司	研发、咨询	1,898,770.00	2,743,757.66	1,661,148.22	12,246,533.01	439,132.35	439,132.35
上海爱声生物医疗科技有限公司	子公司	血管内超声（IVUS）技术和产品研发、探头研发等	10,000,000.00	207,834,315.24	125,232,273.99	275,268,775.45	54,027,589.17	52,856,597.54
开立生物医疗科技（武汉）有限公司	子公司	生物技术开发、技术咨询、技术转让；一二类医疗器械及电子产品的技术开发、技术咨询、技术服务、技术转让	10,000,000.00	314,169,184.33	37,659,707.74	52,336,822.61	4,204,833.60	4,231,382.27
上海威尔逊光电仪器有限公司	子公司	医用内窥镜软镜下治疗器具业务	20,000,000.00	70,332,764.67	46,372,357.26	57,153,283.75	3,662,554.31	4,067,786.96
开立荟臻生物医疗科技（上海）有限公司	子公司	微创外科医疗手术设备研发，销售及技术服务	1,000,000.00	91,787,216.08	209,896,186.24	113,437,040.05	78,596,402.32	78,758,110.69

报告期内取得和处置子公司的情况

适用 不适用

公司名称	报告期内取得和处置子公司方式	对整体生产经营和业绩的影响
SONOSCAPE MEDICAL SPAIN SL	设立	业务较少，对公司影响较小。
SONOSCAPE EGYPT INNOVATIONS	设立	业务较少，对公司影响较小。
SONOSCAPE AUSTRALIA HEALTHCARE TECHNOLOGY PTY LTD	设立	业务较少，对公司影响较小。
SONOSCAPE DO BRASIL MEDICAL TECHNOLOGY LTDA	设立	业务较少，对公司影响较小。
SONOSCAPE MEDICAL PHILIPPINES INC.	设立	业务较少，对公司影响较小。
PT SONOSCAPE MEDICAL INDONESIA	设立	业务较少，对公司影响较小。
SonoScape Kazakhstan Medical Technology Co., Ltd	设立	业务较少，对公司影响较小。
Visionix Co., Limited	设立	业务较少，对公司影响较小。

主要控股参股公司情况说明

十、公司控制的结构化主体情况

适用 不适用

十一、公司未来发展的展望

2025 年，国内医疗设备行业逐渐复苏，医院端招采数据同比得到较大恢复，行业生态逐步修复。开立医疗多年来长期保持高比例研发投入，坚持多产品线、高端化战略，推动超声、内镜、微创外科、心血管介入四大业务板块发展，不断推出具备行业竞争力的高端产品，产品技术水平在各细分领域均位于行业前列，公司综合竞争能力显著提升。近年来，公司超声业务稳定，内镜业务保持较高增速，微创外科、心血管介入收入规模快速提升，公司多产品线战略开始进入收获期。

超声业务作为公司的基石，业务整体保持稳健。2026 年，公司将发布 80 系列高端超声平台新版本，进一步向高端迈进，加速进入全球核心标杆医院，战略重点将聚焦于妇产、外科等专科领域，并通过 AI 赋能提升诊断质控水平及标准化。

内镜业务作为公司目前业绩增长的核心引擎，2025 年国内市场份额提升至约 14%，国内内镜龙头地位进一步巩固。2026 年，公司将以全新 4K iEndo 智慧内镜平台 HD-650 为契机，全面普及智慧内镜在大型三甲医院的规模化应用，并拓展至呼吸、泌尿等其他科室。同时，通过超声内镜、多镜联合等特色术式方案，提供从早期筛查到精准诊疗的全场景解决方案，持续拉开与追随者的差距。

微创外科业务作为公司的战略新业务，2025 年公司硬镜产品在医院中标端已展现出极强的爆发力。2026 年，外科产线高端的凌珠系列以及中低端的精卫系列产品将是“产品发布”到“规模列装”的

放量阶段。公司将大力推广“智荟手术室”及超腹联合、多镜联合整体解决方案，深耕肝胆、胃肠、妇科及泌尿等核心外科科室，利用公司同时具备软镜、硬镜、超声研发能力的独特优势，构建差异化的外科生态，并进一步推进外科产业链建设。

IVUS（血管内超声）作为公司在心血管介入领域的第一个产品，2025 年实现了销售收入和植入量的迅猛增长，是公司极具潜力的新增长点。2025 年公司全新推出的血管内超声诊断系统 V-reader® V20 推车式血管内超声诊断设备，作为 V-reader® V10 的全面迭代升级产品，在外观设计与核心功能上实现双重优化。2026 年，公司将抓住 PCI 手术例数持续增长、IVUS 渗透率逐步提升的契机，加速推广集成式血管内超声系统，同时通过“冠状动脉易损斑块智能辅助识别”等 AI 项目的落地，协助临床提升手术成功率，将 IVUS 打造成为公司中长期业绩增长的战略支撑。

展望未来，尽管国内外宏观环境存在诸多不确定性，公司仍坚持既定的多产品线战略，坚持国内、国际市场双向发展。近年来随着人工智能的兴起，数智化是医疗行业的重要发展趋势，公司正加速推动“设备+AI”的融合创新，在超声领域 2025 年正式发布“声析”妇科大模型、S-Fetus 6.0 等创新人工智能技术，在内镜领域已推出胃部质控软件 SIP-E10 产品、胃肠道质控软件 SIP-E20，肠道息肉检测 AI 软件也处于开发中。随着 AI 在医疗设备领域的应用不断深入，未来 AI 将在减轻医生工作量、提升医生工作效率、提高临床检查或手术的成功率、安全性和精准度等方面发挥重要作用，因此“设备+AI”将成为公司重点研发方向。

站在 2026 年的新起点，公司已完成了从单一产品向多产品线矩阵的华丽转身，公司将保持战略定力，持续增强公司在超声、内镜、微创外科、心血管介入四大业务领域的竞争优势，坚持临床导向，以更高效率的姿态迎接挑战，为全球医疗事业的发展贡献中国力量。

十二、报告期内接待调研、沟通、采访等活动登记表

适用 不适用

接待时间	接待地点	接待方式	接待对象类型	接待对象	谈论的主要内容及提供的资料	调研的基本情况索引
2025 年 04 月 22 日	公司会议室	网络平台线上交流	其他	广大投资者	详见深交所互动易“投资者关系”栏 2025 年 4 月 23 日的公开文件	详见深交所互动易“投资者关系”栏 2025 年 4 月 23 日的公开文件
2025 年 04 月 25 日	公司会议室	电话沟通	机构	机构投资者或行业分析师	详见深交所互动易“投资者关系”栏 2025 年 4 月 27 日的公开文件	详见深交所互动易“投资者关系”栏 2025 年 4 月 27 日的公开文件
2025 年 05 月	公司会议室、	实地调研	机构	机构投资	详见深交所互动易“投	详见深交所互动易“投

15 日	深圳市福田区香格里拉酒店			者或行业分析师	投资者关系”栏 2025 年 5 月 16 日的公开文件	投资者关系”栏 2025 年 5 月 16 日的公开文件
2025 年 08 月 21 日	公司会议室	电话沟通	机构	机构投资者或行业分析师	详见深交所互动易”投资者关系”栏 2025 年 8 月 22 日的公开文件	详见深交所互动易”投资者关系”栏 2025 年 8 月 22 日的公开文件
2025 年 09 月 19 日	公司会议室	实地调研	机构	机构投资者或行业分析师	详见深交所互动易”投资者关系”栏 2025 年 9 月 19 日的公开文件	详见深交所互动易”投资者关系”栏 2025 年 9 月 19 日的公开文件
2025 年 10 月 28 日	公司会议室	电话沟通	机构	机构投资者或行业分析师	详见深交所互动易”投资者关系”栏 2025 年 10 月 29 日的公开文件	详见深交所互动易”投资者关系”栏 2025 年 10 月 29 日的公开文件

十三、市值管理制度和估值提升计划的制定落实情况

公司是否制定了市值管理制度。

是 否

公司是否披露了估值提升计划。

是 否

2025 年 4 月 10 日，公司第四届董事会第七次会议，审议通过了《深圳开立生物医疗科技股份有限公司市值管理制度》。

十四、“质量回报双提升”行动方案贯彻落实情况

公司是否披露了“质量回报双提升”行动方案公告。

是 否

具体内容详见公司于 2026 年 4 月 17 日在巨潮资讯网披露的《关于“质量回报双提升”行动方案的进展公告》。

第四节 公司治理、环境和社会

一、公司治理的基本状况

报告期内，公司严格按照《公司法》、《证券法》、《上市公司治理准则》、《深圳证券交易所创业板股票上市规则》、《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 2 号——创业板上市公司规范运作》和其它的有关法律法规、规范性文件的要求，不断地完善公司治理结构，建立健全公司内部控制制度，以进一步提高公司治理水平。截至报告期末，公司治理的实际状况符合中国证监会、深圳证券交易所等发布的法律法规和规范性文件的要求。

（一）关于股东与股东会

股东依据《公司章程》，按所持股份享有平等权利、承担相应义务。公司严格按照《公司章程》《股东会议事规则》规范股东会召集、召开和表决程序，表决全面采取现场投票与网络投票相结合的方式。对涉及中小投资者利益的重大事项，实行中小投资者表决单独计票并及时披露结果，切实保障全体股东特别是中小股东享有平等地位，确保股东充分行使各项合法权利。报告期内，公司历次股东会均由董事会依法召集召开，同时聘请律师现场见证并出具法律意见书。会议充分保障股东发言权和合法权利，切实维护股东对公司重大事项的知情权、参与权和表决权。

（二）关于公司与控股股东

公司严格按照《公司法》、《证券法》、《公司章程》等有关规定，正确处理与控股股东的关系。公司控股股东规范自身行为，没有超越股东会直接或间接干预公司的决策和经营活动，未损害公司及全体股东的利益。公司不存在控股股东占用公司资金及为控股股东提供担保的情形。公司拥有独立完整的业务和自主经营能力，在业务、人员、资产、机构、财务上独立于控股股东。

（三）关于董事和董事会

公司已制定《董事会议事规则》、《独立董事工作制度》等制度确保董事会规范、高效运作和审慎、科学决策。公司董事会由 7 名成员组成，其中独立董事 3 名，人员符合有关法律、法规、章程等的要求，具有履行职务所必需的知识、技能和素质。董事会会议严格按照董事会议事规则召开，报告期内共召开董事会会议 7 次。公司按照《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 2 号——创业板上市公司规范运作》的要求，下设有战略与可持续发展委员会、薪酬与考核委员会、审计委员会和提名委员会四个专门委员会。专门委员会成员全部由董事组成，除战略与可持续发展委员会由董事长担任召集人以外，其他专门委员会均由独立董事担任召集人，且独立董事人数占其他专门委员会委员的比例均达到三分之二，为董事会的决策提供了科学和专业的意见和参考。各委员会依据《公司章程》和各委员会议事规则的规定履行职权，不受公司任何其他部门和个人的干预。

（四）关于绩效评价与激励约束机制

公司董事会下设的薪酬和考核委员会负责对公司的董事、高级管理人员进行绩效评价。公司制订了《董事会薪酬与考核委员会工作细则》，进一步完善了董事、高级管理人员绩效考评体系和薪酬制度。董事、高级管理人员的聘任公开、透明，符合法律、法规的规定。公司建立了较为完善的企业绩效评价与激励约束机制，制定了合理的员工薪酬、激励、补贴全面薪酬管理政策，并根据岗位、任职资格等级，提供具有市场竞争力的薪酬。同时将短期+中长期激励有效结合，既考虑当前的薪酬竞争力，同时也从长远考虑，激活并保留核心、关键、稀缺人才。

（五）关于信息披露与透明度

公司严格按照有关法律法规以及《信息披露制度》、《投资者关系管理制度》等的要求，真实、准确、及时、公平、完整地披露有关信息；并指定公司董事会秘书负责信息披露工作，协调公司与投资者的关系，接待股东来访，回答投资者咨询，向投资者提供公司已披露的资料；并指定巨潮资讯网为公司信息披露的指定网站，《证券时报》、《证券日

报》、《中国证券报》、《上海证券报》为公司定期报告披露的指定报刊，确保公司所有股东能够以平等的机会获得信息。

（六）关于相关利益者

公司充分尊重和维护相关利益者的合法权益，积极与相关利益者合作，加强与各方的沟通和交流，实现股东、员工、社会等各方利益的协调平衡，共同推动公司持续、健康的发展。

公司治理的实际状况与法律、行政法规和中国证监会发布的关于上市公司治理的规定是否存在重大差异

是 否

公司治理的实际状况与法律、行政法规和中国证监会发布的关于上市公司治理的规定不存在重大差异。

二、公司相对于控股股东、实际控制人在保证公司资产、人员、财务、机构、业务等方面的独立情况

公司不存在与控股股东在业务、人员、资产、机构、财务等方面不能保证独立性、不能保持自主经营能力的情况。

三、同业竞争情况

适用 不适用

四、公司具有表决权差异安排

适用 不适用

五、红筹架构公司治理情况

适用 不适用

六、董事和高级管理人员情况

1、基本情况

姓名	性别	年龄	职务	任职状态	任期起始日期	任期终止日期	期初持股数（股）	本期增持股份数量（股）	本期减持股份数量（股）	其他增减变动（股）	期末持股数（股）	股份增减变动的原因
陈志强	男	61	法定代表人、董事长	现任	2024年02月02日	2027年02月02日	95,725,200				95,725,200	
吴坤祥	男	63	董事、总经理	现任	2024年02月02日	2027年02月02日	95,725,200				95,725,200	
黄奕波	男	60	董事、副总经理	现任	2024年02月02日	2027年02月02日	19,974,113	160,000			20,134,113	二级市场增持
冯乃章	男	51	职工代表	现	2024年	2027年						

			董事、副总经理	任	07月26日	02月02日						
华小宁	男	63	独立董事	现任	2024年02月02日	2027年02月02日						
徐舜芝	女	45	独立董事	现任	2024年02月02日	2027年02月02日						
周凌宏	男	61	独立董事	现任	2024年02月02日	2027年02月02日						
李浩	男	48	董事会秘书、副总经理	现任	2024年02月02日	2027年02月02日	7,663,240	300,000			7,963,240	二级市场增持
罗曰佐	男	43	财务总监	现任	2024年02月02日	2027年02月02日	80,500				80,500	
李翔	男	42	副总经理	现任	2024年07月26日	2027年02月02日						
合计	--	--	--	--	--	--	219,168,253	460,000	0	0	219,628,253	--

报告期是否存在任期内董事和高级管理人员离任的情况

是 否

公司董事、高级管理人员变动情况

适用 不适用

2、任职情况

公司现任董事、高级管理人员专业背景、主要工作经历以及目前在公司的主要职责

公司现任董事的相关情况如下：

1、陈志强，男，1965 年出生，中国国籍，无境外永久居留权，高级工程师。1987 年毕业于同济大学应用物理专业，获理学学士学位。1987 年 7 月至 2002 年 7 月，工作于汕头超声仪器研究所。2002 年联合创立深圳市开立科技有限公司（开立医疗前身），历任董事、副总经理。现任开立医疗董事长。

2、吴坤祥，男，1963 年出生，中国国籍，无境外永久居留权。1983 年毕业于华南工学院机械工程二系金属学及热处理专业，学士学位。1983 年 7 月至 2002 年 8 月，工作于汕头超声仪器研究所。2002 年联合创立深圳市开立科技有限公司（开立医疗前身），历任公司董事、副总经理。现任开立医疗董事、总经理。

3、黄奕波，男，1966 年出生，中国国籍，无境外永久居留权。1989 年毕业于成都科技大学，获学士学位。1989 年至 2002 年工作于汕头超声仪器研究所，担任国际销售部经理。2002 年加入深圳市开立科技有限公司（开立医疗前身），历任公司董事、副总经理。现任开立医疗董事、副总经理。

4、冯乃章，男，1975 年出生，中国国籍，无境外永久居留权。1998 年毕业于哈尔滨工业大学自动控制专业，获学士学位；2001 年毕业于哈尔滨工业大学控制理论与控制工程专业，获硕士学位；2004 年毕业于哈尔滨工业大学控制理论与控制工程专业，获博士学位。2005 年至 2007 年，在复旦大学电子工程系进行博士后研究工作；2007 年至 2012 年，任职于哈尔滨工业大学，受聘教授、博士生导师。2012 年 10 月至今，在本公司从事超声产品的技术研发和管理工作，现任公司超声产品线研发总经理、公司国家企业技术中心主任。

5、华小宁，男，1963 年出生，中国国籍，硕士学历，注册会计师。曾任蛇口中华会计师事务所副主任，和诚会计师事务所主任，安达信（深圳）公司高级经理。现任深圳市友联时骏企业管理顾问有限公司总裁。2021 年 1 月起任本公司独立董事。

6、徐舜芝，女，1981 年出生，中国国籍，本科学历，执业律师。毕业于中国青年政治学院、中欧国际工商学院 EMBA。历任深圳市万隆会计师事务所法务秘书、广东信通律师事务所律师助理、广东君道律师事务所首席律师秘书和律师、广东华商律师事务所合伙人。现任北京市通商（深圳）律师事务所合伙人。

7、周凌宏，男，1965 年生，中国国籍，无境外永久居留权，南方医科大学二级教授，博士生导师及博士后合作导师。长期致力于医学物理、智能精准放疗及医学影像设备等领域的研究开发，在我国高端诊疗装备自主研发与转化应用方面取得了较大成就。先后主持国家级及省部级重大科研项目 20 余项，形成了从基础研究到关键技术突破的完整科研链条。早期作为核心成员参与完成了“八五”科技攻关项目，主持完成了多项国家自然科学基金项目、“十二五”科技支撑计划课题、“十三五”国家重点研发计划项目（首席科学家）、“十四五”国家重点研发计划课题。其研究成果获得国家科技进步二等奖、军队科技进步一等奖等科技奖励 8 项，发表学术论文 200 余篇，学术影响力广泛。

公司现任高级管理人员的相关情况如下（其他高级管理人员吴坤祥、黄奕波、冯乃章的简历见上文）：

1、李浩，男，1978 年出生，中国国籍，无境外永久居留权。1998 年毕业于上海交通大学生物医学工程专业，获学士学位。1998 年至 2002 年，任汕头超声仪器研究所工程开发中心工程师；2002 年 10 月加入开立医疗，历任项目经理、超声产品线总监，2009 年起任深圳市开立科技有限公司（开立医疗前身）的监事，2014 年起至今任开立医疗董事会秘书，2015 年起兼任开立医疗副总经理。

2、罗曰佐，男，1983 年出生，中国国籍，无境外永久居留权，注册会计师。2005 年毕业于江西财经大学注册会计师专门化专业，获学士学位。2005 年至 2009 年，任安永会计师事务所深圳分所高级审计员；2010 年至 2011 年，任瑞声声学科技（深圳）有限公司财务管理组负责人；2012 年加入深圳市开立科技有限公司（开立医疗前身）任财务副总监，2014 年起至今任开立医疗财务总监。

3、李翔，男，1984 年出生，中国国籍，无境外永久居留权，正高级工程师。2007 年毕业于浙江大学生物医学工程专业，获学士学位；2012 年毕业于美国南加州大学生物医学工程专业，获博士学位。2012 年至 2015 年，在美国通用电气公司从事研发工作。2015 年至今，在本公司从事超声探头和心血管产品的技术研发和管理工作，现任公司全资子公司上海爱声生物医疗科技有限公司总经理。

控股股东、实际控制人同时担任上市公司董事长和总经理的情况

适用 不适用

公司股东陈志强先生与吴坤祥先生为一致行动人，为公司控股股东、实际控制人，其中陈志强先生担任公司董事长，吴坤祥先生担任公司董事兼总经理。

在股东单位任职情况

适用 不适用

在其他单位任职情况

适用 不适用

任职人员姓名	其他单位名称	在其他单位担	任期起始日期	任期终止日期	在其他单位是否
--------	--------	--------	--------	--------	---------

		任的职务			领取报酬津贴
华小宁	普洱世家（深圳）实业发展有限公司	董事长	2016年09月02日		是
华小宁	深圳市时代经纬科技有限公司	董事	2011年03月09日		是
华小宁	深圳市时代经纬投资管理有限公司	监事	2015年07月07日		是
华小宁	海南天鉴防伪科技有限公司	董事	2014年04月21日		是
周凌宏	南方医科大学	教授	2006年01月01日		是
周凌宏	广州科莱瑞迪医疗器材股份有限公司	独立董事	2023年06月19日		是
周凌宏	广州华端企业管理合伙企业（有限合伙）	执行合伙人	2021年12月10日		是
徐舜芝	丰宾电子科技股份有限公司	独立董事	2022年09月22日		是
徐舜芝	北京市通商（深圳）律师事务所	合伙人	2026年01月01日		是
徐舜芝	深圳市法学会证券法学研究会	理事	2022年11月01日		否
徐舜芝	深圳市律师协会证券法律专业委员会	副主任	2022年01月01日		否
徐舜芝	广东外语外贸大学法学院	校外导师	2022年06月01日		否
徐舜芝	深圳市安医保医疗科技股份有限公司	独立董事	2026年04月08日		是
李浩	深圳罗汉松投资合伙企业（有限合伙）	普通合伙人	2016年06月08日		否
李浩	深圳景德投资企业（有限合伙）	普通合伙人	2013年07月15日		否
李浩	福建紫藤股权投资合伙企业（有限合伙）	普通合伙人	2019年01月28日		否
李浩	深圳工业总会	理事	2025年01月01日		否

公司现任及报告期内离任董事和高级管理人员近三年证券监管机构处罚的情况

适用 不适用

3、董事、高级管理人员薪酬情况

董事、高级管理人员薪酬的决策程序、确定依据、实际支付情况

本公司独立董事除领取独立董事津贴外，不享受其他福利待遇。本公司其余董事、高级管理人员及其他核心人员的薪酬由工资和奖金构成，其中，工资按照职级、岗位确定，奖金按照公司当年业绩及个人绩效考核确定。

公司报告期内董事和高级管理人员薪酬情况

单位：万元

姓名	性别	年龄	职务	任职状态	从公司获得的税前报酬总额	是否在公司关联方获取报酬
陈志强	男	61	董事长	现任	90	否
吴坤祥	男	63	董事兼总经理	现任	90	否
黄奕波	男	60	董事兼副总经理	现任	80	否
冯乃章	男	51	职工代表董事、副总经理	现任	223	否
华小宁	男	63	独立董事	现任	18	否
徐舜芝	女	45	独立董事	现任	18	否

周凌宏	男	61	独立董事	现任	18	否
李浩	男	48	董事会秘书兼副总经理	现任	80	否
罗曰佐	男	43	财务总监	现任	103.7	否
李翔	男	42	副总经理	现任	208	否
合计	--	--	--	--	928.7	--

报告期末全体董事和高级管理人员实际获得薪酬的考核依据	根据公司具体规章制度、公司薪酬体系及绩效考核体系确定
报告期末全体董事和高级管理人员实际获得薪酬的考核完成情况	外部董事、独立董事领取的外部董事津贴、独立董事津贴不适用考核情况； 在公司专职工作的非独立董事和高级管理人员截至报告期末实际获得的薪酬已按公司规定完成相应考核。
报告期末全体董事和高级管理人员实际获得薪酬的递延支付安排	不适用
报告期末全体董事和高级管理人员实际获得薪酬的止付追索情况	不适用

其他情况说明

适用 不适用

七、报告期内董事履行职责的情况

1、董事出席董事会及股东大会的情况

董事出席董事会及股东大会的情况							
董事姓名	本报告期应参加董事会次数	现场出席董事会次数	以通讯方式参加董事会次数	委托出席董事会次数	缺席董事会次数	是否连续两次未亲自参加董事会会议	出席股东大会次数
陈志强	7	7	0	0	0	否	3
吴坤祥	7	7	0	0	0	否	3
黄奕波	7	7	0	0	0	否	3
冯乃章	7	7	0	0	0	否	3
华小宁	7	0	7	0	0	否	1
徐舜芝	7	0	7	0	0	否	1
周凌宏	7	0	7	0	0	否	1

连续两次未亲自出席董事会的说明

不适用

2、董事对公司有关事项提出异议的情况

董事对公司有关事项是否提出异议

是 否

报告期内董事对公司有关事项未提出异议。

3、董事履行职责的其他说明

董事对公司有关建议是否被采纳

是 否

董事对公司有关建议被采纳或未被采纳的说明

公司董事严格按照《公司法》、《上市公司治理准则》、《深圳证券交易所创业板股票上市规则》、《公司章程》、《董事会议事规则》等法律法规及公司制度的规定履行职责。报告期内，公司董事积极出席董事会、股东会，勤勉尽责，对会议审议的议案进行深入讨论，根据公司的实际情况，利用自己的专业知识和经验对公司的战略发展、内部控制、重大经营决策等提供专业性意见，形成一致意见后积极推动决议的执行，并对公司财务及生产经营活动、信息披露工作进行有效监督，确保决策科学、及时、高效，维护公司和全体股东的合法权益。

八、董事会下设专门委员会在报告期内的情况

委员会名称	成员情况	召开会议次数	召开日期	会议内容	提出的重要意见和建议	其他履行职责的情况	异议事项具体情况（如有）
审计委员会	华小宁、周凌宏、陈志强	5	2025年02月26日	审议《2024年第四季度内部审计工作报告》、《2024年度内部审计工作报告》、《2025年度内部审计工作计划》、《2025年第一季度内部审计工作计划》、《董事会审计委员会2024年度工作报告》	审计委员会严格按照《公司法》、中国证监会监管规则以及《公司章程》《董事会议事规则》《董事会审计委员会工作细则》开展工作，勤勉尽责，经过充分沟通讨论，一致通过相关议案。	无	无
			2025年03月31日	审议《2024年度财务报告》、《关于聘请2025年度审计机构的议案》、《2024年度内部控制自我评价报告》、《2024年度财务决算报告》		无	无
			2025年04月18日	审议《2025年第一季度内部审计工作报告》、《2025年第二季度内部审计工作计划》、《关于公司2025年第一季度财务报告》		无	无
			2025年08月11日	审议《2025年第二季度内部审计工作报告》、《2025年第三季度内部审计工作计划》、《2025年半年度财务报告》		无	无
			2025年10月22日	审议《2025年第三季度内部审计工作报告》、《2025年第四季度内部审计工作计划》、《2025年三季度财务报告》		无	无
提名委员会	徐舜芝、吴坤祥、华小宁	1	2025年03月31日	审议《2024年度工作回顾及提名工作完善》	提名委员会严格按照《公司法》、中国证监会监管规则以及《公司章程》《董事会议事规则》《董事会提名委员会工作细则》开展工作，勤勉尽责，经过充分沟通讨论，一致通过相关议案。	无	无
薪酬与	周凌宏、	3	2025年	审议《董事会薪酬与考核委	薪酬与考核委员会	无	无

考核委员会	徐舜芝、黄奕波		03月31日	委员会 2024 年度工作报告》	严格按照《公司法》、中国证监会监管规则以及《公司章程》《董事会议事规则》《董事会薪酬与考核委员会工作细则》开展工作，勤勉尽责，根据公司的实际情况，经过充分沟通讨论，一致通过所有议案。	无	无
			2025年08月29日	审议《关于公司 2025 年员工持股计划（草案）及其摘要的议案》、《关于公司 2025 年员工持股计划管理办法的议案》、《关于公司 2025 年限制性股票与股票期权激励计划（草案）及其摘要的议案》、《关于公司 2025 年限制性股票与股票期权激励计划实施考核管理办法的议案》、《关于核实公司 2025 年限制性股票与股票期权激励计划激励对象名单的议案》			
			2025年10月13日	审议《关于调整 2025 年限制性股票与股票期权激励计划激励对象名单相关事项的议案》、《关于向 2025 年限制性股票与股票期权激励计划激励对象授予限制性股票与股票期权的议案》			
战略与可持续发展委员会	陈志强、吴坤祥、黄奕波、冯乃章、周凌宏	1	2025年03月31日	审议《2024 年度经营回顾及 2025 年总体规划》	战略与可持续发展委员会严格按照《董事会战略与可持续发展委员会工作细则》等相关制度的规定履行职责，勤勉尽责，经过充分沟通讨论，一致通过相关议案。	无	无

九、审计委员会工作情况

审计委员会在报告期内的监督活动中发现公司是否存在风险

是 否

审计委员会对报告期内的监督事项无异议。

十、公司员工情况

1、员工数量、专业构成及教育程度

报告期末母公司在职员工的数量（人）	2,463
报告期末主要子公司在职员工的数量（人）	670
报告期末在职员工的数量合计（人）	3,133
当期领取薪酬员工总人数（人）	3,133
母公司及主要子公司需承担费用的离退休职工人数（人）	7
专业构成	
专业构成类别	专业构成人数（人）

生产人员	1,016
销售人员	1,062
技术人员	807
财务人员	31
行政人员	107
售后服务人员	110
合计	3,133
教育程度	
教育程度类别	数量（人）
硕士及以上	621
本科	1,262
大专及以下	1,250
合计	3,133

2、薪酬政策

2025 年，公司围绕“多产品线协同发展、效率为先”的战略导向，紧扣“创新驱动、高端引领、全球布局”的发展核心，持续优化薪酬管理体系，构建与临床价值导向、多赛道发展及系统性效率提升相适配的薪酬机制，强化薪酬与绩效、风险的深度联动，切实保障薪酬政策的公平性、竞争性与可持续性。薪酬激励以岗位价值为根基、以绩效贡献为核心导向，结合产品布局、区域拓展、管理落地等核心维度，逐层细化考核指标规划与方案设计，充分发挥薪酬激励的核心效用。薪酬水平综合参考行业市场薪酬水平、公司经营业绩及个人履职成效，引导核心团队坚守长期主义，聚焦价值创造。公司以产品化、专业化、市场化、国际化为导向，将管理指标与经营目标、项目推进、团队建设深度融合、紧密绑定；同时，一级部门经营管理者以经营目标责任制为核心考核抓手，强化过程管控与结果导向，确保各项管理动作与公司整体战略同频共振、同向发力。此外，公司着力构建全面、高效、贴合员工需求的福利体系，切实兼顾员工合法权益与职业发展诉求，同步积极践行 ESG 建设理念，将社会责任深度融入企业经营与人才管理全过程，助力实现企业、员工与社会的协同共生、高质量发展。

3、培训计划

公司继续深化“人才驱动创新，组织赋能个体成长”的核心战略，在现有人才发展框架基础上，进一步聚焦战略落地与组织能力进化，推动人才培养体系向“精准化、实战化、平台化”方向全面升级，以更高效的人才赋能机制支撑业务持续增长与创新突破。基于业务战略与技术进步，对关键职位序列能力模型进行年代与动态校准，确保人才发展目标与公司未来需求紧密对齐。依托数字化学习平台，为员工提供基于岗位、能力差距的学习地图与课程，实现员工的精准学习。聚焦公司核心战略议题，推动管理者在解决真实复杂业务挑战中，实现战略思维、组织协同与变革领导力的突破性提升。将“文化融入-岗位实操-成长导师”机制系统化、体验化，帮助新员工快速创造价值、建立信心。针对技术人员、组织跨部门、跨领域的技术攻坚及探索性、实验性项目加速核心技术能力的沉淀与共享。

4、劳务外包情况

适用 不适用

十一、公司利润分配及资本公积金转增股本情况

报告期内利润分配政策，特别是现金分红政策的制定、执行或调整情况

适用 不适用

公司报告期利润分配预案及资本公积金转增股本预案与公司章程和分红管理办法等的相关规定一致。

现金分红政策的专项说明	
是否符合公司章程的规定或股东会决议的要求：	是
分红标准和比例是否明确和清晰：	是
相关的决策程序和机制是否完备：	是
独立董事是否履职尽责并发挥了应有的作用：	是
公司未进行现金分红的，应当披露具体原因，以及下一步为增强投资者回报水平拟采取的举措：	不适用
中小股东是否有充分表达意见和诉求的机会，其合法权益是否得到了充分保护：	是
现金分红政策进行调整或变更的，条件及程序是否合规、透明：	不适用

公司报告期利润分配预案及资本公积金转增股本预案与公司章程和分红管理办法等的相关规定一致

是 否 不适用

公司报告期利润分配预案及资本公积金转增股本预案符合公司章程等的相关规定。

本年度利润分配及资本公积金转增股本情况

每 10 股送红股数（股）	0
每 10 股派息数（元）（含税）	1.8
每 10 股转增数（股）	0
分配预案的股本基数（股）	430,322,405
现金分红金额（元）（含税）	77,458,032.90
以其他方式（如回购股份）现金分红金额（元）	0.00
现金分红总额（含其他方式）（元）	77,458,032.90
可分配利润（元）	1,567,226,959.67
现金分红总额（含其他方式）占利润分配总额的比例	100.00%
本次现金分红情况	
其他	
利润分配或资本公积金转增预案的详细情况说明	
<p>公司董事会提议拟定 2025 年度利润分配方案如下： 公司计划以 2025 年 12 月 31 日的公司总股本 432,712,405 股扣除已回购股份 2,390,000 股后的股份总数 430,322,405 股为基数，向全体股东每 10 股派发现金股利 1.8 元（含税），合计派发现金股利 77,458,032.90 元，不送红股，不以公积金转增股本，剩余未分配利润结转至下一年度。</p>	

公司报告期内盈利且母公司可供股东分配利润为正但未提出现金红利分配预案

适用 不适用

十二、公司股权激励计划、员工持股计划或其他员工激励措施的实施情况

适用 不适用

1、股权激励

（1）2023 年限制性股票激励计划

2023年9月20日，公司召开第三届董事会第十四次会议及第三届监事会第十四次会议，审议通过了《关于向激励对象授予限制性股票的议案》，向34名激励对象授予第二类限制性股票3,294,000股，授予价格22.18元/股，具体内容详见公司于2023年9月21日披露在巨潮资讯网的《关于向激励对象授予限制性股票的公告》。

2024年4月，公司2023年限制性股票激励计划第一个归属期的归属条件未成就，作废65.88万股限制性股票。

2025年4月，公司2023年限制性股票激励计划第二个归属期的归属条件未成就，作废846,655股限制性股票。

(2) 2025年限制性股票与股票期权激励计划

2025年10月16日，公司召开第四届董事会第十一次会议，审议通过《关于向2025年限制性股票与股票期权激励计划激励对象授予限制性股票与股票期权的议案》，决定向99名激励对象授予191.4万股第二类限制性股票，向306名激励对象授予396.78万份股票期权。

(3) 2025年员工持股计划

2025年，公司分别召开第四届董事会第十次会议、2025年第一次临时股东会，审议通过了《关于公司2025年员工持股计划（草案）及其摘要的议案》等相关议案；2025年12月26日，公司2025年员工持股计划证券专用账户通过非交易过户方式，受让公司回购的股份50万股，本员工持股计划实际缴款人数为7人，实际认购资金总额为796.50万元。

董事、高级管理人员获得的股权激励

适用 不适用

单位：股

姓名	职务	年初持有股票期权数量	报告期新授予股票期权数量	报告期内可行权股数	报告期内已行权股数	报告期内已行权股数行权价格（元/股）	期末持有股票期权数量	报告期末市价（元/股）	期初持有限制性股票数量	本期已解锁股份数量	报告期新授予限制性股票数量	限制性股票的授予价格（元/股）	期末持有限制性股票数量
冯乃章	董事、副总经理	0	0	0	0	0	0	0	0	0	40,000	15.93	40,000
李翔	副总经理	0	0	0	0	0	0	0	0	0	40,000	15.93	40,000
罗曰佐	财务总监	0	0	0	0	0	0	0	0	0	40,000	15.93	40,000
合计	--	0	0	0	0	--	0	--	0	0	120,000	--	120,000

高级管理人员的考评机制及激励情况

公司董事会下设的薪酬和考核委员会负责对公司董事和高级管理人员的薪酬方案进行审核。年末，根据公司年度经营目标完成情况以及高级管理人员的工作业绩对其进行年度绩效考核，实现责任、风险、利益的统一。公司则根据绩效考核结果兑现其绩效年薪，并进行奖惩，同时对核心经营团队采取激励措施，实现公司与核心经营团队经营效益的分享。

2、员工持股计划的实施情况

适用 不适用

报告期内全部有效的员工持股计划情况

员工的范围	员工人数	持有的股票总数（股）	变更情况	占上市公司股本总额的比例	实施计划的资金来源
(1) 公司（含控股子公司）董事（不含独立董事）、高级管理人员；(2) 公司（含控股子公司）核心管理人员。	7	500,000	无	0.12%	员工合法薪酬、自筹资金和法律、行政法规允许的其他方式

报告期内董事、高级管理人员在员工持股计划中的持股情况

姓名	职务	报告期初持股数（股）	报告期末持股数（股）	占上市公司股本总额的比例
冯乃章	董事、副总经理	60,000	60,000	0.01%
李翔	副总经理	40,000	40,000	0.01%
罗曰佐	财务总监	40,000	40,000	0.01%

报告期内资产管理机构的变更情况

适用 不适用

报告期内因持有人处置份额等引起的权益变动情况

适用 不适用

报告期内股东权利行使的情况

报告期内，公司 2025 年员工持股计划未行使股东权利。

报告期内员工持股计划的其他相关情形及说明

适用 不适用

员工持股计划管理委员会成员发生变化

适用 不适用

员工持股计划对报告期上市公司的财务影响及相关会计处理

适用 不适用

公司按照《企业会计准则第 11 号——股份支付》的相关规定执行会计处理，各期员工持股计划的实施对锁定期内各年度的业绩预计不构成重大影响。

报告期内员工持股计划终止的情况

适用 不适用

其他说明：

3、其他员工激励措施

适用 不适用

十三、报告期内的内部控制制度建设及实施情况

1、内部控制建设及实施情况

报告期内，在董事会、管理层及全体员工的持续努力下，公司已经建立起一套比较完整且运行有效的内部控制体系，从公司层面到各业务流程层面均建立了系统的内部控制及必要的内部监督机制，为公司经营管理的合法合规、资产安全、

财务报告及相关信息的真实、完整提供了合理保障。公司按照风险导向原则确定纳入评价范围的主要单位、业务和事项以及高风险领域。

纳入评价范围单位资产总额占公司合并财务报表资产总额的 100%，营业收入合计占公司合并财务报表营业收入总额的 100%。重点关注的高风险领域包括：组织结构、人力资源、资金活动、资产管理、投融资管理及关联交易。

根据公司财务报告内部控制重大缺陷的认定情况，于内部控制评价报告基准日，不存在财务报告内部控制重大缺陷，董事会认为，公司已按照企业内部控制规范体系和相关规定的要求在所有重大方面保持了有效的财务报告内部控制。根据公司非财务报告内部控制重大缺陷认定情况，于内部控制评价报告基准日，公司未发现非财务报告内部控制重大缺陷。

2、报告期内发现的内部控制重大缺陷的具体情况

是 否

十四、公司报告期内对子公司的管理控制情况

公司名称	整合计划	整合进展	整合中遇到的问题	已采取的解决措施	解决进展	后续解决计划
无	无	无	无	无	无	无

对子公司的管理控制存在异常

是 否

十五、内部控制评价报告及内部控制审计报告

1、内控评价报告

内部控制评价报告全文披露日期	2026 年 04 月 17 日	
内部控制评价报告全文披露索引	详见公司于 2026 年 4 月 17 日在巨潮资讯网刊登的《2025 年度公司内部控制自我评价报告》	
纳入评价范围单位资产总额占公司合并财务报表资产总额的比例		100.00%
纳入评价范围单位营业收入占公司合并财务报表营业收入的比例		100.00%
缺陷认定标准		
类别	财务报告	非财务报告
定性标准	<p>财务报告重大缺陷的迹象包括：（1）董事、监事和高级管理人员舞弊；（2）对已经公告的财务报告出现的重大差错进行错报更正；（3）当期财务报告存在重大错报，而内部控制在运行过程中未能发现该错报；（4）审计委员会以及内部审计部门对财务报告内部控制监督无效。</p> <p>财务报告重要缺陷的迹象包括：（1）未依照公认会计准则选择和应用会计政策；（2）未建立反舞弊程序和控制措施；（3）对于非常规或特殊交易的账务处理没有建立相应的控制机制或没有实施且没有相应的补偿性控制；</p>	<p>非财务报告内部控制重大缺陷的迹象包括：（1）公司决策程序导致重大失误；（2）媒体频现负面新闻，涉及面广且负面影响一直未能消除；（3）公司内部控制重大或重要缺陷未得到整改；</p> <p>非财务报告内部控制重要缺陷的迹象包括：（1）公司决策程序导致出现一般失误；（2）媒体出现负面新闻，波及局部区域；（3）公司内部控制重要或一般缺陷未得到整改。</p> <p>非财务报告内部控制一般缺陷的迹象包括：（1）公司决策程序效率不高；</p>

	(4) 对于期末财务报告过程的控制存在一项或多项缺陷且不能合理保证编制的财务报表达到真实、完整的目标。 一般缺陷是指除上述重大缺陷、重要缺陷之外的其他控制缺陷。	(2) 公司违反内部规章, 但未形成损失; (3) 公司一般岗位业务人员流失严重; (4) 媒体出现负面新闻, 但影响不大; (5) 公司一般业务制度或系统存在缺陷; (6) 公司一般缺陷未得到整改; (7) 公司存在其他缺陷。
定量标准	重大缺陷: 错报金额 > 合并营业收入 5%; 错报金额 > 资产总额 2%。 重要缺陷: 营业收入 2% < 错报金额 ≤ 营业收入 5%; 资产总额 0.5% < 错报金额 ≤ 资产总额 2%。 一般缺陷: 错报金额 ≤ 营业收入 2%; 错报金额 ≤ 资产总额 0.5%	重大缺陷: 直接损失金额 > 资产总额 2%。 重要缺陷: 资产总额 0.5% < 直接损失金额 ≤ 资产总额 2%。 一般缺陷: 资产总额 0.25% < 直接损失金额 ≤ 资产总额 0.5%
财务报告重大缺陷数量 (个)		0
非财务报告重大缺陷数量 (个)		0
财务报告重要缺陷数量 (个)		0
非财务报告重要缺陷数量 (个)		0

2、内部控制审计报告

适用 不适用

内部控制审计报告中的审议意见段	
我们认为, 开立医疗公司于 2025 年 12 月 31 日按照《企业内部控制基本规范》和相关规定在所有重大方面保持了有效的财务报告内部控制。	
内控审计报告披露情况	披露
内部控制审计报告全文披露日期	2026 年 04 月 17 日
内部控制审计报告全文披露索引	巨潮资讯网 (www.cninfo.com.cn)
内控审计报告意见类型	标准无保留意见
非财务报告是否存在重大缺陷	否

会计师事务所是否出具非标准意见的内部控制审计报告

是 否

会计师事务所出具的内部控制审计报告与董事会的自我评价报告意见是否一致

是 否

报告期或上年度是否被出具内部控制非标准审计意见

是 否

十六、上市公司治理专项行动自查问题整改情况

在上市公司治理专项行动自查中, 公司不存在需要整改的重大问题, 报告期内, 公司进一步完善内部控制管理细节。

十七、环境信息披露情况

上市公司及其主要子公司是否纳入环境信息依法披露企业名单

是 否

十八、社会责任情况

详见公司于 2026 年 4 月 17 日在巨潮资讯网发布《2025 年度环境、社会及公司治理（ESG）报告》。

十九、巩固拓展脱贫攻坚成果、乡村振兴的情况

详见公司于 2026 年 4 月 17 日在巨潮资讯网发布《2025 年度环境、社会及公司治理（ESG）报告》。

第五节 重要事项

一、承诺事项履行情况

1、公司实际控制人、股东、关联方、收购人以及公司等承诺相关方在报告期内履行完毕及截至报告期末尚未履行完毕的承诺事项

适用 不适用

承诺事由	承诺方	承诺类型	承诺内容	承诺时间	承诺期限	履行情况
首次公开发行或再融资时所作承诺	陈志强； 吴坤祥	股东一致行动承诺	为保障公司控制权的稳定性，陈志强与吴坤祥双方同意，在作为开立医疗股东期间，处理有关公司经营发展且根据《公司法》等有关法律法规和《公司章程》需要由公司股东会、董事会做出决议的事项时，均应采取一致行动。	2015年 04月30日	上市后 任职/持 股状态 未变化 期间	正常 履行 中
首次公开发行或再融资时所作承诺	李浩	股份减持承诺	1、如果开立医疗上市6个月内公司股票连续20个交易日的收盘价均低于发行价，或者上市后6个月期末收盘价低于发行价，其持有公司股票的锁定期限自动延长6个月。2、上述股份锁定承诺期限届满后，在担任开立医疗董事、监事或高级管理人员的任职期间，每年将向公司申报所直接或间接持有的公司股份及其变动情况；每年转让的股份不超过其直接或者间接所持有公司股份总数的25%；离职后半年内，不转让其直接或者间接所持有的公司股份；自公司股票上市之日起六个月内申报离职的，自申报离职之日起十八个月内不转让其直接或者间接所持有的公司股份；自公司股票上市之日起第七个月至第十二个月之间申报离职的，自申报离职之日起十二个月内不转让其直接或者间接所持有的公司股份。	2015年 06月18日	上市后 一年内 及任职 期间	正常 履行 中
首次公开发行或再融资时所作承诺	陈志强； 吴坤祥	股份减持承诺	1、自开立医疗股票上市之日起三十六个月内，不转让或委托他人管理本人在本次发行前已直接或间接持有的公司股份，也不由开立医疗回购该部分股份。2、如果开立医疗上市6个月内公司股票连续20个交易日的收盘价均低于发行价，或者上市后6个月期末收盘价低于发行价，持有的公司股票的锁定期限自动延长6个月。3、上述股份锁定承诺期限届满后，本人在担任开立医疗董事、监事或高级管理人员的任职期间，每年将向公司申报所直接或间接持有的公司股份及其变动情况；每年转让的股份不超过本人直接或者间接所持有公司股份总数的25%；离职后半年内，不转让本人直接或者间接所持有的公司股份；自公司股票上市之日起六个月内申报离职的，自申报离职之日起十八个月内不转让本人直接或者间接所持有的公司股份；自公司股票上市之日起第七个月至第十二个月之间申报离职的，自申报离职之日起十二个月内不转让本人直接或者间接所持有的公司股份。4、如果本人拟在前述锁定期届满后减持股票的，将认真遵守中国证监会、深圳证券交易所关于股东减持的相关规定，审慎制定股票减持计划，通过合法方式进行减持，并通过开立	2015年 06月18日	上市后 三年内 及任职 期间	正常 履行 中

			<p>医疗在减持前 3 个交易日予以公告，并按照深圳证券交易所的规定及时、准确地履行信息披露义务。5、所持公司股份在前述锁定期满两年内减持的，减持价格不低于发行价，如遇除权除息事项，上述发行价应作相应调整。6、自前述锁定期满后，如需减持股份的，将通过大宗交易方式、通过二级市场集中竞价交易方式或通过其他合法方式进行减持。自前述锁定期满两年内，每年减持数量不超过届时所持公司股份数量的 25%。所持股票在前述锁定期满后两年内减持的，将提前 5 个交易日向开立医疗提交减持原因、减持数量、未来减持计划、减持对开立医疗治理结构及持续经营影响的说明，并由开立医疗在减持前 3 个交易日予以公告。</p>			
首次公开发行或再融资时所作承诺	黄奕波	股份减持承诺	<p>1、自开立医疗股票上市之日起十二个月内，不转让或委托他人管理本人在本次发行前已直接或间接持有的公司股份，也不由开立医疗回购该部分股份。2、如果开立医疗上市 6 个月内公司股票连续 20 个交易日的收盘价均低于发行价，或者上市后 6 个月期末收盘价低于发行价，本人持有公司股票的锁定期自动延长 6 个月。3、上述股份锁定承诺期限届满后，本人在担任开立医疗董事、监事或高级管理人员的任职期间，每年将向公司申报所直接或间接持有的公司股份及其变动情况；每年转让的股份不超过本人直接或者间接所持公司股份总数的 25%；离职后半年内，不转让本人直接或者间接持有的公司股份；自公司股票上市之日起六个月内申报离职的，自申报离职之日起十八个月内不转让本人直接或者间接持有的公司股份；自公司股票上市之日起第七个月至第十二个月之间申报离职的，自申报离职之日起十二个月内不转让本人直接或者间接持有的公司股份。4、如果本人拟在前述锁定期届满后减持股票的，将认真遵守中国证监会、深圳证券交易所关于股东减持的相关规定，审慎制定股票减持计划，通过合法方式进行减持，并通过开立医疗在减持前 3 个交易日予以公告，并按照深圳证券交易所的规定及时、准确地履行信息披露义务。5、本人所持公司股份在前述锁定期满两年内减持的，减持价格不低于发行价，如遇除权除息事项，上述发行价应作相应调整。6、自前述锁定期满后，如需减持股份的，其将通过大宗交易方式、通过二级市场集中竞价交易方式或通过其他合法方式进行减持。自前述锁定期满两年内，每年减持数量不超过届时所持公司股份数量的 25%。所持股票在前述锁定期满后两年内减持的，将提前 5 个交易日向开立医疗提交减持原因、减持数量、未来减持计划、减持对开立医疗治理结构及持续经营影响的说明，并由开立医疗在减持前 3 个交易日予以公告。</p>	2015 年 06 月 18 日	上市后一年内及任职期间	正常履行中
首次公开发行或再融资时所作承诺	公司董事、高级管理人员	关于同业竞争、关联交易、资金占用方面的	<p>减少及规范关联交易的承诺：本方将尽量避免与开立医疗发生关联交易，并促使其关联方避免与开立医疗发生关联交易。如果其或其关联方与开立医疗之间的关联交易确有必要且无法避免时，其保证按市场化原则和公允价格进行公平操作，并按相关法律法规、规范性文件、交易所规则、开立医疗章程的规定履行交易程序及信息披露义</p>	2015 年 06 月 18 日	上市后任职/持股状态未变化期间	正常履行中

		承诺	务。			
首次公开发行或再融资时所作承诺	陈志强； 吴坤祥	关于同业竞争、关联交易、资金占用方面的承诺	本人目前不存在且不从事与深圳开立生物医疗科技股份有限公司（下称“开立医疗”）主营业务相同或构成竞争的业务，也未直接或以投资控股、参股、合资、联营或其它形式经营或为他人经营任何与开立医疗的主营业务相同、相近或构成竞争的业务。此外，本人承诺：1、将来不以任何方式从事，包括与他人合作直接或间接从事与开立医疗相同、相似或在任何方面构成竞争的业务；2、将尽一切可能之努力使本人其他关联企业不从事与开立医疗相同、相似或在任何方面构成竞争的业务；3、不控股于业务与开立医疗相同、相似或在任何方面构成竞争的公司、企业或其他机构、组织；4、不向业务与开立医疗相同、相似或在任何方面构成竞争的其他公司、企业或其他机构、组织或个人提供专有技术或提供销售渠道、客户信息等商业机密；5、如果未来本人拟从事的业务可能与开立医疗存在同业竞争，本人将本着开立医疗优先的原则与开立医疗协商解决。本人承诺，如果本人违反上述承诺并给开立医疗带来经济损失的，本人将对开立医疗因此受到的全部损失承担连带赔偿责任，同时本人因违反上述承诺所取得的收益归开立医疗所有。本承诺函自出具之日起生效，并在本人作为开立医疗控股股东和实际控制人的整个期间持续有效。本人以上承诺事项如发生变化，本人将立即通知开立医疗和开立医疗为本次上市聘请的中介机构。因上述承诺事项发生变化而需要重新签署承诺函的，本人将重新签署承诺函以替代本承诺函。	2015年 06月18 日	上市后 任职/持 股状态 未变化 期间	正常 履行 中
首次公开发行或再融资时所作承诺	陈志强、 吴坤祥	再融资 相关承 诺	公司控股股东、实际控制人对公司 2020 年度向特定对象发行股票摊薄即期回报采取填补措施的承诺：1. 本人承诺不越权干预公司经营管理活动，不侵占公司利益；2. 自本承诺出具日至本次向特定对象发行股票完成前，如中国证监会、深圳证券交易所（以下简称“深交所”）发布关于填补回报措施及其他新的监管规定，且本承诺不能满足中国证监会、深交所该等规定时，本人承诺届时将按照中国证监会、深交所最新规定出具补充承诺；3. 本人承诺切实履行公司制定的有关填补回报措施以及本人对此作出的任何有关填补回报措施的承诺，若本人违反该等承诺并给公司或者投资者造成损失的，本人愿意依法承担对公司或者投资者的补偿责任，并愿意承担中国证监会、深交所等证券监管机构按照其指定或发布的有关规定、规则，对本人做出相关处罚或采取相关监管措施。	2020年 09月30 日	长期	正常 履行 中
首次公开发行或再融资时所作承诺	公司董 事、高级 管理人员	再融资 相关承 诺	公司董事、高级管理人员对公司 2020 年度向特定对象发行股票摊薄即期回报采取填补措施的承诺：1、本人承诺不无偿或以不公平条件向其他单位或者个人输送利益，也不采用其他方式损害公司利益；2、本人将严格遵守公司的预算管理，本人的任何职务消费行为均将在为履行本人职责之必须的范围内发生，并严格接受公司监督管理，避免浪费或超前消费；3、本人承诺不动用公司资产从事与其履行职责无关的投资、消费活动；4、本人承诺将尽最大努力促使公司填补回报的措施	2020年 09月30 日	长期	正常 履行 中

			实现；5、本人承诺将积极推动公司薪酬制度的完善，使之更符合填补回报措施的要求；支持公司董事会或薪酬委员会在制订、修改、补充公司的薪酬制度时与公司填补回报措施的执行情况相挂钩；6、本人承诺在推动公司后续股权激励（如有）时，应使股权激励行权条件与公司填补回报措施的执行情况相挂钩；7、本人将支持与公司填补回报措施的执行情况相挂钩的相关议案，并愿意投赞成票（如有投票权）；8、自本承诺出具日至公司本次向特定对象发行股票实施完毕前，若中国证监会、深圳证券交易所（以下简称“深交所”）作出关于填补回报措施及其承诺的其他新的监管规定的，且上述承诺不能满足中国证监会、深交所该等规定时，本人承诺届时将按照中国证监会及深交所的最新规定出具补充承诺，并积极推进公司作出新的规定，以符合中国证监会及深交所的要求；9、本人承诺全面、完整、及时履行公司制定的有关填补回报措施以及本人对此作出的任何有关填补回报措施的承诺。若本人违反该等承诺，给公司或者股东造成损失的，本人愿意： （1）在股东会及中国证监会指定报刊公开作出解释并道歉；（2）依法承担对公司和/或股东的补偿责任；（3）无条件接受中国证监会和/或深交所等证券监管机构按照其制定或发布的有关规定、规则，对本人作出的处罚或采取的相关监管措施。			
股权激励承诺	限制性股票激励对象（2023年限制性股票激励计划）	股权激励承诺	公司因信息披露文件中有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，导致不符合授予权益或行使权益安排的，激励对象应当自相关信息披露文件被确认存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏后，将由本计划所获得的全部利益返还公司。	2023年08月21日	2028年9月20日	截至本报告期末，承诺人遵守了承诺。
股权激励承诺	公司（2023年限制性股票激励计划）	股权激励承诺	公司承诺不为激励对象依本计划获取有关限制性股票提供贷款以及其他任何形式的财务资助，包括为其贷款提供担保。	2023年08月21日	2028年9月20日	截至本报告期末，承诺人遵守了承诺。
股权激励承诺	激励对象（2025年限制性股票与股票期权激励计划）	股权激励承诺	公司因信息披露文件中有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，导致不符合授予权益或行使权益安排的，激励对象应当自相关信息披露文件被确认存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏后，将由本计划所获得的全部利益返还公司。	2025年09月04日	2030年10月30日	截至本报告期末，承诺人遵守了承诺。
股权激励承诺	公司（2025年限制性股票与股票	股权激励承诺	公司承诺不为激励对象依本计划获取有关限制性股票提供贷款以及其他任何形式的财务资助，包括为其贷款提供担保。	2025年09月04日	2030年10月30日	截至本报告期末，

	期权激励计划)					承诺人遵守了承诺。
其他对公司中小股东所作承诺	不适用					
其他承诺	不适用					
承诺是否按时履行		是				
如承诺超期未履行完毕的，应当详细说明未完成履行的具体原因及下一步的工作计划		不适用				

2、公司资产或项目存在盈利预测，且报告期仍处在盈利预测期间，公司就资产或项目达到原盈利预测及其原因做出说明

适用 不适用

3、公司涉及业绩承诺

适用 不适用

二、控股股东及其他关联方对上市公司的非经营性占用资金情况

适用 不适用

公司报告期不存在控股股东及其他关联方对上市公司的非经营性占用资金。

三、违规对外担保情况

适用 不适用

公司报告期无违规对外担保情况。

四、董事会对最近一期“非标准审计报告”相关情况的说明

适用 不适用

五、董事会、审计委员会、独立董事（如有）对会计师事务所本报告期“非标准审计报告”的说明

适用 不适用

六、董事会关于报告期会计政策、会计估计变更或重大会计差错更正的说明

适用 不适用

七、与上年度财务报告相比，合并报表范围发生变化的情况说明

适用 不适用

详见第八节财务报告之十、在其他主体中的权益

八、聘任、解聘会计师事务所情况

现聘任的会计师事务所

境内会计师事务所名称	天健会计师事务所（特殊普通合伙）
境内会计师事务所报酬（万元）	110
境内会计师事务所审计服务的连续年限	13
境内会计师事务所注册会计师姓名	李联、陈丽玲
境内会计师事务所注册会计师审计服务的连续年限	李联 1 年、陈丽玲 1 年

是否改聘会计师事务所

是 否

聘请内部控制审计会计师事务所、财务顾问或保荐人情况

适用 不适用

报告期内，公司聘任天健会计师事务所（特殊普通合伙）为公司内部控制审计机构，内控审计费用 20 万元。

因公司 2020 年度向特定对象发行股票相关事宜，公司聘请长城证券股份有限公司担任此次发行的保荐机构。

九、年度报告披露后面临退市情况

适用 不适用

十、破产重整相关事项

适用 不适用

公司报告期末未发生破产重整相关事项。

十一、重大诉讼、仲裁事项

适用 不适用

本年度公司无重大诉讼、仲裁事项。

十二、处罚及整改情况

适用 不适用

公司报告期不存在处罚及整改情况。

十三、公司及其控股股东、实际控制人的诚信状况

适用 不适用

十四、重大关联交易

1、与日常经营相关的关联交易

适用 不适用

公司报告期末未发生与日常经营相关的关联交易。

2、资产或股权收购、出售发生的关联交易

适用 不适用

公司报告期末未发生资产或股权收购、出售的关联交易。

3、共同对外投资的关联交易

适用 不适用

公司报告期末未发生共同对外投资的关联交易。

4、关联债权债务往来

适用 不适用

公司报告期不存在关联债权债务往来。

5、与存在关联关系的财务公司的往来情况

适用 不适用

公司与存在关联关系的财务公司与关联方之间不存在存款、贷款、授信或其他金融业务。

6、公司控股的财务公司与关联方的往来情况

适用 不适用

公司控股的财务公司与关联方之间不存在存款、贷款、授信或其他金融业务。

7、其他重大关联交易

适用 不适用

公司报告期无其他重大关联交易。

十五、重大合同及其履行情况

1、托管、承包、租赁事项情况

(1) 托管情况

适用 不适用

公司报告期不存在托管情况。

(2) 承包情况适用 不适用

公司报告期不存在承包情况。

(3) 租赁情况适用 不适用

租赁情况说明

- 1、公司向深圳高新区开发建设公司租赁南山区软件园部分办公地址，年租金 76.57 万元。
- 2、公司向深圳市新健兴实业有限公司租赁光明区办公、生产地址，年租金 69.40 万元。
- 3、公司向深圳市金环宇产业有限公司租赁宝安区办公、生产地址，年租金 89.57 万元。
- 4、公司向上海金稷企业发展有限公司租赁上海市青浦区办公、生产、研发地址，年租金 308.64 万元。
- 5、公司向上海临港新业坊城工科技有限公司租赁上海市宝山区办公地址，年租金 331.88 万元。
- 6、公司向上海张江高科技园区开发股份有限公司租赁上海市浦东新区办公、生产、研发地址，年租金 882.01 万元。

为公司带来的损益达到公司报告期利润总额 10%以上的项目

适用 不适用

公司报告期不存在为公司带来的损益达到公司报告期利润总额 10%以上的租赁项目。

2、重大担保适用 不适用

公司报告期不存在重大担保情况。

3、委托他人进行现金资产管理情况**(1) 委托理财情况**适用 不适用

报告期内委托理财概况

单位：万元

产品类别	风险特征	报告期内委托理财的余额	逾期未收回的金额
银行理财产品	低风险	23,716.37	0

公司作为单一委托人委托金融机构开展资产管理，或投资安全性较低、流动性较差的高风险委托理财具体情况

适用 不适用**(2) 委托贷款情况**适用 不适用

公司报告期不存在委托贷款。

4、其他重大合同

适用 不适用

公司报告期不存在其他重大合同。

十六、募集资金使用情况

适用 不适用

1、募集资金总体使用情况

适用 不适用

单位：万元

募集年份	募集方式	证券上市日期	募集资金总额	募集资金净额(1)	本期已使用募集资金总额	已累计使用募集资金总额(2)	报告期末募集资金使用比例(3) = (2) / (1)	报告期内变更用途的募集资金总额	累计变更用途的募集资金总额	累计变更用途的募集资金总额比例	尚未使用募集资金总额	尚未使用募集资金用途及去向	闲置两年以上募集资金金额
2021	向特定对象发行股票	2022年07月07日	77,400	76,905.6	5,826.11	56,261.93	73.16%	0	0	0.00%	23,986.12	募集资金专户	0
合计	--	--	77,400	76,905.6	5,826.11	56,261.93	73.16%	0	0	0.00%	23,986.12	--	0

募集资金总体使用情况说明：

(一) 实际募集资金金额及资金到账情况

经中国证券监督管理委员会证监许可〔2021〕668号文核准，并经深圳证券交易所同意，本公司由主承销商长城证券股份有限公司(以下简称长城证券)采用定向发行方式，向特定对象非公开发行股份人民币普通股(A股)股票27,851,745股，发行价为每股人民币27.79元，共计募集资金773,999,993.55元，扣除发行费用4,944,026.20元，公司本次募集资金净额为769,055,967.35元。

上述资金到位情况已经天健会计师事务所(特殊普通合伙)验证，并出具《验资报告》(天健验〔2021〕3-78号)。公司对募集资金采取专户存储制度。

(二) 募集资金使用和结余情况

公司2025年实际使用募集资金58,261,092.66元，收到的银行存款利息收入扣除银行手续费等的净额6,290,125.69元。截至2025年12月31日，置换以自筹资金预先投入募投项目203,240,900.00元，公司累计直接投入募投项目359,378,401.60元，累计收到的银行存款利息收入扣除银行手续费等的净额33,424,496.66元，募集资金余额为239,861,162.41元。

2、募集资金承诺项目情况

☑适用 ☐不适用

单位：万元

融资项目名称	证券上市日期	承诺投资项目和超募资金投向	项目性质	是否已变更项目(含部分变更)	募集资金承诺投资总额	调整后投资总额(1)	本报告期投入金额	截至期末累计投入金额(2)	截至期末投资进度(3)=(2)/(1)	项目达到预定可使用状态日期	本报告期实现的效益	截止报告期末累计实现的效益	是否达到预计效益	项目可行性是否发生重大变化
承诺投资项目														
彩超、内窥镜产品研发项目	2022年07月07日	彩超、内窥镜产品研发项目	研发项目	否	24,705.43	24,211.03		24,321.31	100.46%	2022年12月31日			不适用	否
总部基地建设项目	2022年07月07日	总部基地建设项目	生产建设	否	15,081.12	15,081.12	3,339.69	14,046.54	93.14%	2027年12月31日			不适用	否
松山湖开立医疗器械产研项目	2022年07月07日	松山湖开立医疗器械产研项目	生产建设	否	37,613.45	37,613.45	2,486.42	17,894.08	47.57%	2026年12月31日			不适用	否
承诺投资项目小计				--	77,400	76,905.6	5,826.11	56,261.93	--	--			--	--
超募资金投向														
合计				--	77,400	76,905.6	5,826.11	56,261.93	--	--	0	0	--	--
分项目说明未达到计划进度、预计收益的情况和原因(含“是否达到预计效益”选择“不适用”的原因)				公司于2024年10月24日召开第四届董事会第六次会议、第四届监事会第五次会议,审议通过了《关于部分募集资金投资项目延期的议案》,因松山湖开立医疗器械产研项目涉及的场所建设部分配套工程尚未完成建设,后续基建、装修及竣工验收仍需一段时间,预计短期内无法达到预定可使用状态。根据当前募投项目的实际建设进度,公司决定将松山湖开立医疗器械产研项目达到预定可使用状态日期调整为2025年12月31日;于2025年12月10日召开第四届董事会第十三次会议和第四届监事会第十二次会议,审议通过《关于部分募集资金投资项目延期的议案》,因松山湖开立医疗器械产研项目的主体建设工程已完成,正处于内部装修阶段及投入使用的前期准备过程中,项目达到预定可使用状态尚需要一定时间,本公司将该项目达到预定可使用状态的时间由2025年12月31日调整至2026年12月31日。总部基地建设项目为多方联合建设的项目,项目规划、讨论、建设的周期较长,截至目前相关物业尚未交付至公司,后期还需履行内外部验收程序、装修等过程,结合项目的实际进度,本公司决定将该项目达到预定可使用状态的时间由2025年12月31日调整至2027年12月31日										
项目可行性发生重大变化的情况说明				不适用										

超募资金的金额、用途及使用进展情况	不适用
存在擅自变更募集资金用途、违规占用募集资金的情形	不适用
募集资金投资项目实施地点变更情况	不适用
募集资金投资项目实施方式调整情况	不适用
募集资金投资项目先期投入及置换情况	适用 本公司于 2022 年 1 月 16 日召开第三届董事会第六次会议、第三届监事会第六次会议，审议通过了《关于使用募集资金置换预先投入募投项目及已支付发行费用的自筹资金的议案》，同意公司使用募集资金置换预先投入募投项目的自筹资金 20,324.09 万元及已支付发行费用的自筹资金 217.68 万元，共计 20,541.77 万元。上述公司以自筹资金预先投入募集资金项目及已支付发行费用情况已经天健会计师事务所（特殊普通合伙）鉴证，并由其出具《关于深圳开立生物医疗科技股份有限公司以自筹资金预先投入募投项目及已支付发行费用的鉴证报告》（天健审（2022）3-13 号）。
用闲置募集资金暂时补充流动资金情况	不适用
项目实施出现募集资金结余的金额及原因	不适用
尚未使用的募集资金用途及去向	截至 2025 年 12 月 31 日，本公司将尚未使用的募集资金存放在汇丰银行（中国）有限公司深圳分行及广发银行股份有限公司深圳分行募集资金专户。
募集资金使用及披露中存在的问题或其他情况	无

3、募集资金变更项目情况

适用 不适用

4、中介机构关于募集资金存储与使用情况的核查意见

适用 不适用

保荐机构长城证券股份有限公司通过资料审阅、现场检查、访谈沟通等多种方式，对开立医疗募集资金的存放、使用及募集资金投资项目实施情况进行了核查，主要核查内容包括：查阅募集资金专户对账单、募集资金使用台账、募集资金使用原始凭证、中介机构相关报告及募集资金使用情况的相关公告等资料，并与公司高管、项目负责人等相关人员进行沟通交流等。

经核查，长城证券认为，开立医疗 2025 年度募集资金存放和使用符合《证券发行上市保荐业务管理办法》、《深圳证券交易所创业板股票上市规则》、《上市公司募集资金监管规则》及《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 2 号——创业板上市公司规范运作》等关于募集资金管理法规的规定，开立医疗对募集资金进行了专户存储和专项使用，不存在变相改变募集资金用途和损害股东利益的情况，不存在违规使用募集资金的情形。

公司报告期不存在募集资金变更项目情况。

十七、其他重大事项的说明

适用 不适用

公司报告期不存在需要说明的其他重大事项。

十八、公司子公司重大事项

适用 不适用

第六节 股份变动及股东情况

一、股份变动情况

1、股份变动情况

单位：股

	本次变动前		本次变动增减（+，-）					本次变动后	
	数量	比例	发行新股	送股	公积金转股	其他	小计	数量	比例
一、有限售条件股份									
1、国家持股									
2、国有法人持股									
3、其他内资持股									
其中：境内法人持股									
境内自然人持股									
4、外资持股									
其中：境外法人持股									
境外自然人持股									
二、无限售条件股份	432,712,405	100.00%						432,712,405	100.00%
1、人民币普通股	432,712,405	100.00%						432,712,405	100.00%
2、境内上市的外资股									
3、境外上市的外资股									
4、其他									
三、股份总数	432,712,405	100.00%						432,712,405	100.00%

股份变动的理由

适用 不适用

股份变动的批准情况

适用 不适用

股份变动的过户情况

适用 不适用

股份变动对最近一年和最近一期基本每股收益和稀释每股收益、归属于公司普通股股东的每股净资产等财务指标的影响

适用 不适用

公司认为必要或证券监管机构要求披露的其他内容

适用 不适用

2、限售股份变动情况

适用 不适用

单位：股

股东名称	期初限售股数	本期增加限售股数	本期解除限售股数	期末限售股数	限售原因	解除限售日期

黄奕波	14,980,585	120,000	0	15,100,585	高管锁定股，报告期内股东增持	不适用
李浩	5,747,430	225,000	0	5,972,430	高管锁定股，报告期内股东增持	不适用
合计	20,728,015	345,000	0	21,073,015	--	--

二、证券发行与上市情况

1、报告期内证券发行（不含优先股）情况

适用 不适用

2、公司股份总数及股东结构的变动、公司资产和负债结构的变动情况说明

适用 不适用

3、现存的内部职工股情况

适用 不适用

三、股东和实际控制人情况

1、公司股东数量及持股情况

单位：股

报告期末普通股股东总数	18,578	年度报告披露日前上一月末普通股股东总数	18,332	报告期末表决权恢复的优先股股东总数（如有）（参见注9）	0	年度报告披露日前上一月末表决权恢复的优先股股东总数（如有）（参见注9）	0	持有特别表决权股份的股东总数（如有）	0
持股 5%以上的股东或前 10 名股东持股情况（不含通过转融通出借股份）									
股东名称	股东性质	持股比例	报告期末持股数量	报告期内增减变动情况	持有有限售条件的股份数量	持有无限售条件的股份数量	质押、标记或冻结情况		
							股份状态	数量	
陈志强	境内自然人	22.12%	95,725,200	0	71,793,900	23,931,300	质押	7,330,000	
吴坤祥	境内自然人	22.12%	95,725,200	0	71,793,900	23,931,300	质押	7,200,000	
黄奕波	境内自然人	4.65%	20,134,113	160000	15,100,585	5,033,528	质押	839,900	
汇添富基金管理股份有限公司-社保基金17022组合	其他	1.95%	8,435,794	1824400	0	8,435,794	不适用	0	
李浩	境内	1.84%	7,963,24	300000	5,972,430	1,990,810	不适用	0	

	自然人		0					
陈少芬	境内自然人	1.73%	7,478,450	0	0	7,478,450	不适用	0
周忻贝	境内自然人	1.73%	7,478,450	0	0	7,478,450	不适用	0
中国银行股份有限公司—华宝中证医疗交易型开放式指数证券投资基金	其他	1.53%	6,638,241	-431715	0	6,638,241	不适用	0
中国工商银行股份有限公司—融通健康产业灵活配置混合型证券投资基金	其他	1.35%	5,850,000	1291900	0	5,850,000	不适用	0
鹏华基金—中国人寿保险股份有限公司—分红险—鹏华基金国寿股份成长股票型组合单一资产管理计划（可供出售）	其他	1.27%	5,492,258	0	0	5,492,258	不适用	0
战略投资者或一般法人因配售新股成为前 10 名股东的情况（如有）（参见注 4）				不适用				
上述股东关联关系或一致行动的说明				陈志强和吴坤祥为一致行动人。				
上述股东涉及委托/受托表决权、放弃表决权情况的说明				不适用				
前 10 名股东中存在回购专户的特别说明（如有）（参见注 10）				不适用				
前 10 名无限售条件股东持股情况（不含通过转融通出借股份、高管锁定股）								
股东名称	报告期末持有无限售条件股份数量	股份种类						
		股份种类	数量					
陈志强	23,931,300	人民币普通股	23,931,300					
吴坤祥	23,931,300	人民币普通股	23,931,300					
汇添富基金管理股份有限公司—社保基金 17022 组合	8,435,794	人民币普通股	8,435,794					
陈少芬	7,478,450	人民币普通股	7,478,450					
周忻贝	7,478,450	人民币普通股	7,478,450					
中国银行股份有限公司—华宝中证医疗交易型开放式指数证券投资基金	6,638,241	人民币普通股	6,638,241					
中国工商银行股份有限公司—融通健康产业灵活配置混合型证券投资基金	5,850,000	人民币普通股	5,850,000					
鹏华基金—中国人寿保险股份有限公司—分红险—鹏华基金国寿股份成长股票型组合单一资产管理计划（可供出售）	5,492,258	人民币普通股	5,492,258					
黄奕波	5,033,528	人民币普通股	5,033,528					
刘映芳	4,788,800	人民币普通股	4,788,800					
前 10 名无限售流通股股东之间，以及前 10 名				陈志强和吴坤祥为一致行动人。				

无限售流通股股东和前 10 名股东之间关联关系或一致行动的说明	
参与融资融券业务股东情况说明（如有）（参见注 5）	不适用

持股 5%以上股东、前 10 名股东及前 10 名无限售流通股股东参与转融通业务出借股份情况

适用 不适用

前 10 名股东及前 10 名无限售流通股股东因转融通出借/归还原因导致较上期发生变化

适用 不适用

公司是否具有表决权差异安排

适用 不适用

公司前 10 名普通股股东、前 10 名无限售条件普通股股东在报告期内是否进行约定购回交易

是 否

公司前 10 名普通股股东、前 10 名无限售条件普通股股东在报告期内未进行约定购回交易。

2、公司控股股东情况

控股股东性质：自然人控股

控股股东类型：自然人

控股股东姓名	国籍	是否取得其他国家或地区居留权
陈志强	中国	否
吴坤祥	中国	否
主要职业及职务	陈志强：任公司董事长，负责公司战略决策及重大投资事项方面的工作； 吴坤祥：任公司总经理，负责公司经营管理方面的工作。	
报告期内控股和参股的其他境内外上市公司的股权情况	不适用	

控股股东报告期内变更

适用 不适用

公司报告期控股股东未发生变更。

3、公司实际控制人及其一致行动人

实际控制人性质：境内自然人

实际控制人类型：自然人

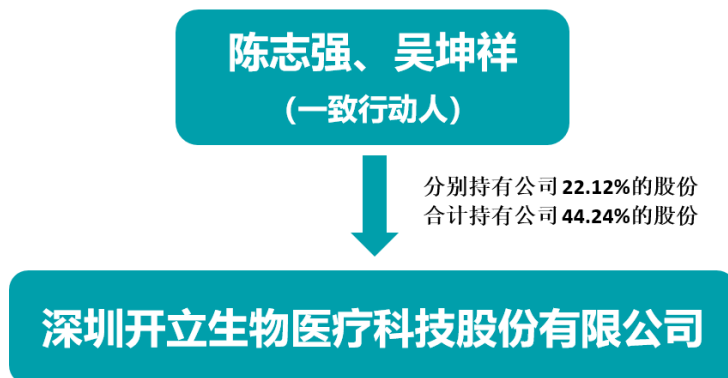
实际控制人姓名	与实际控制人关系	国籍	是否取得其他国家或地区居留权
陈志强	本人	中国	否
吴坤祥	本人	中国	否
主要职业及职务	陈志强，男，1965 年出生，中国国籍，无境外永久居留权，高级工程师。1987 年毕业于同济大学应用物理专业，获理学学士学位。1987 年 7 月至 2002 年 7 月，工作于汕头超声仪器研究所。2002 年联合创立深圳市开立科技有限公司（开立医疗前身），历任董事、副总经理。现任开立医疗董事长。 吴坤祥，男，1963 年出生，中国国籍，无境外永久居留权。1983 年毕业于华南工学院机械工程二系金属学及热处理专业，学士学位。1983 年 7 月至 2002 年 8 月，工作于汕头超声仪器研究所。2002 年联合创立深圳市开立科技有限公司（开立医疗前身），历任公司董事、副总经理。现任开立医疗董事、总经理。		
过去 10 年曾控股的境内外上市公司情况	无		

实际控制人报告期内变更

适用 不适用

公司报告期实际控制人未发生变更。

公司与实际控制人之间的产权及控制关系的方框图



注：以上持股比例根据公司截至 2025 年年度报告披露日总股本计算。

实际控制人通过信托或其他资产管理方式控制公司

适用 不适用

4、公司控股股东或第一大股东及其一致行动人累计质押股份数量占其所持公司股份数量比例达到 80%

适用 不适用

5、其他持股在 10%以上的法人股东

适用 不适用

6、控股股东、实际控制人、重组方及其他承诺主体股份限制减持情况

适用 不适用

四、股份回购在报告期的具体实施情况

股份回购的实施进展情况

适用 不适用

采用集中竞价交易方式减持回购股份的实施进展情况

适用 不适用

五、优先股相关情况

适用 不适用

报告期公司不存在优先股。

第七节 债券相关情况

适用 不适用

第八节 财务报告

一、审计报告

审计意见类型	标准的无保留意见
审计报告签署日期	2026 年 04 月 15 日
审计机构名称	天健会计师事务所（特殊普通合伙）
审计报告文号	天健审[2026]3-118 号
注册会计师姓名	李联、陈丽玲

审计报告正文

深圳开立生物医疗科技股份有限公司全体股东：

一、审计意见

我们审计了深圳开立生物医疗科技股份有限公司（以下简称开立医疗公司）财务报表，包括 2025 年 12 月 31 日的合并及母公司资产负债表，2025 年度的合并及母公司利润表、合并及母公司现金流量表、合并及母公司所有者权益变动表，以及相关财务报表附注。

我们认为，后附的财务报表在所有重大方面按照企业会计准则的规定编制，公允反映了开立医疗公司 2025 年 12 月 31 日的合并及母公司财务状况，以及 2025 年度的合并及母公司经营成果和现金流量。

二、形成审计意见的基础

我们按照中国注册会计师审计准则的规定执行了审计工作。审计报告的“注册会计师对财务报表审计的责任”部分进一步阐述了我们在这些准则下的责任。按照《中国注册会计师独立性准则第 1 号——财务报表审计和审阅业务对独立性的要求》和中国注册会计师职业道德守则，我们独立于开立医疗公司，并履行了职业道德方面的其他责任。我们在审计中遵循了对公众利益实体审计的独立性要求。我们相信，我们获取的审计证据是充分、适当的，为发表审计意见提供了基础。

三、关键审计事项

关键审计事项是我们根据职业判断，认为对本期财务报表审计最为重要的事项。这些事项的应对以对财务报表整体进行审计并形成审计意见为背景，我们不对这些事项单独发表意见。

（一）收入确认

1. 事项描述

相关信息披露详见财务报表附注三(二十三)及五(二)1。

开立医疗公司的营业收入主要来自于医疗器械产品的销售。2025 年度，开立医疗公司的营业收入为人民币 2,308,908,666.51 元，其中医疗器械产品业务的营业收入为人民币 2,308,908,666.51 元，占营业收入的 100.00%。

由于营业收入是开立医疗公司关键业绩指标之一，可能存在开立医疗公司管理层（以下简称管理层）通过不恰当的收入确认以达到特定目标或预期的固有风险，因此，我们将收入确认确定为关键审计事项。

2. 审计应对

针对收入确认，我们实施的审计程序主要包括：

(1) 了解与收入确认相关的关键内部控制，评价这些控制的设计，确定其是否得到执行，并测试相关内部控制的运行有效性；

(2) 检查销售合同，了解主要合同条款或条件，评价收入确认方法是否适当；

(3) 按月度、产品、客户等对营业收入和毛利率实施分析程序，识别是否存在重大或异常波动，并查明原因；

(4) 对于内销收入，选取项目检查相关支持性文件，包括销售合同、订单、销售发票、出库单、运输单及客户签收单等；对于出口收入，获取电子口岸信息并与账面记录核对，并选取项目检查相关支持性文件，包括销售合同、出口报关单、货运提单、销售发票等支持性文件；

(5) 结合应收账款函证，选取项目函证销售金额；

(6) 对资产负债表日前后确认的收入实施截止测试，评价收入是否在恰当期间确认；

(7) 获取资产负债表日后的销售退回记录，检查是否存在资产负债表日不满足收入确认条件的情况；

(8) 检查与营业收入相关的信息是否已在财务报表中作出恰当列报。

(二) 存货可变现净值

1. 事项描述

相关信息披露详见财务报表附注三(十二)及五(一)7。

截至 2025 年 12 月 31 日，开立医疗公司存货账面余额为人民币 886,757,639.21 元，跌价准备为人民币 123,157,019.18 元，账面价值为人民币 763,600,620.03 元。

存货采用成本与可变现净值孰低计量。管理层按照估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用和相关税费后的金额确定可变现净值。由于存货金额重大，且确定存货可变现净值涉及重大管理层判断，我们将存货可变现净值确定为关键审计事项。

2. 审计应对

针对存货可变现净值，我们实施的审计程序主要包括：

- (1) 了解与存货可变现净值相关的关键内部控制，评价这些控制的设计，确定其是否得到执行，并测试相关内部控制的运行有效性；
- (2) 针对管理层以前年度就存货可变现净值所作估计，复核其结果或者管理层对其作出的后续重新估计；
- (3) 选取项目评价存货估计售价的合理性，复核估计售价是否与销售合同价格、市场销售价格、历史数据等一致；
- (4) 评价管理层就存货至完工时将要发生的成本、销售费用和相关税费所作估计的合理性；
- (5) 测试管理层对存货可变现净值的计算是否准确；
- (6) 结合存货监盘，识别是否存在库龄较长、型号陈旧、生产成本或售价波动、技术或市场需求变化等情形，评价管理层就存货可变现净值所作估计的合理性；
- (7) 检查与存货可变现净值相关的信息是否已在财务报表中作出恰当列报。

四、其他信息

管理层对其他信息负责。其他信息包括年度报告中涵盖的信息，但不包括财务报表和我们的审计报告。

我们对财务报表发表的审计意见不涵盖其他信息，我们也不对其他信息发表任何形式的鉴证结论。

结合我们对财务报表的审计，我们的责任是阅读其他信息，在此过程中，考虑其他信息是否与财务报表或我们在审计过程中了解到的情况存在重大不一致或者似乎存在重大错报。

基于我们已执行的工作，如果我们确定其他信息存在重大错报，我们应当报告该事实。在这方面，我们无任何事项需要报告。

五、管理层和治理层对财务报表的责任

管理层负责按照企业会计准则的规定编制财务报表，使其实现公允反映，并设计、执行和维护必要的内部控制，以使财务报表不存在由于舞弊或错误导致的重大错报。

在编制财务报表时，管理层负责评估开立医疗公司的持续经营能力，披露与持续经营相关的事项（如适用），并运用持续经营假设，除非计划进行清算、终止运营或别无其他现实的选择。

开立医疗公司治理层（以下简称治理层）负责监督开立医疗公司的财务报告过程。

六、注册会计师对财务报表审计的责任

我们的目标是对财务报表整体是否不存在由于舞弊或错误导致的重大错报获取合理保证，并出具包含审计意见的审计报告。合理保证是高水平的保证，但并不能保证按照审计准则执行的审计在某一重大错报存在时总能发现。错报可能由于舞弊或错误导致，如果合理预期错报单独或汇总起来可能影响财务报表使用者依据财务报表作出的经济决策，则通常认为错报是重大的。

在按照审计准则执行审计工作的过程中，我们运用职业判断，并保持职业怀疑。同时，我们也执行以下工作：

（一）识别和评估由于舞弊或错误导致的财务报表重大错报风险，设计和实施审计程序以应对这些风险，并获取充分、适当的审计证据，作为发表审计意见的基础。由于舞弊可能涉及串通、伪造、故意遗漏、虚假陈述或凌驾于内部控制之上，未能发现由于舞弊导致的重大错报的风险高于未能发现由于错误导致的重大错报的风险。

（二）了解与审计相关的内部控制，以设计恰当的审计程序。

（三）评价管理层选用会计政策的恰当性和作出会计估计及相关披露的合理性。

（四）对管理层使用持续经营假设的恰当性得出结论。同时，根据获取的审计证据，就可能对开立医疗公司持续经营能力产生重大疑虑的事项或情况是否存在重大不确定性得出结论。如果我们得出结论认为存在重大不确定性，审计准则要求我们在审计报告中提请报表使用者注意财务报表中的相关披露；如果披露不充分，我们应当发表非无保留意见。我们的结论基于截至审计报告日可获得的信息。然而，未来的事项或情况可能导致开立医疗公司不能持续经营。

（五）评价财务报表的总体列报、结构和内容，并评价财务报表是否公允反映相关交易和事项。

（六）就开立医疗公司中实体或业务活动的财务信息获取充分、适当的审计证据，以对财务报表发表审计意见。我们负责指导、监督和执行集团审计，并对审计意见承担全部责任。

我们与治理层就计划的审计范围、时间安排和重大审计发现等事项进行沟通，包括沟通我们在审计中识别出的值得关注的内部控制缺陷。

我们还就已遵守与独立性相关的职业道德要求向治理层提供声明，并与治理层沟通可能被合理认为影响我们独立性的所有关系和其他事项，以及相关的防范措施（如适用）。

从与治理层沟通过的事项中，我们确定哪些事项对本期财务报表审计最为重要，因而构成关键审计事项。我们在审计报告中描述这些事项，除非法律法规禁止公开披露这些事项，或在极少数情形下，如果合理预期在审计报告中沟通某事项造成的负面后果超过在公众利益方面产生的益处，我们确定不应在审计报告中沟通该事项。

天健会计师事务所（特殊普通合伙）
（项目合伙人）

中国注册会计师：李联

中国·杭州

中国注册会计师：陈丽玲

二〇二六年四月十五日

二、财务报表

财务附注中报表的单位为：元

1、合并资产负债表

编制单位：深圳开立生物医疗科技股份有限公司

2025 年 12 月 31 日

单位：元

项目	期末余额	期初余额
流动资产：		
货币资金	1,427,130,220.76	1,571,009,392.49
结算备付金		
拆出资金		
交易性金融资产	237,163,727.82	438,457,719.39
衍生金融资产		
应收票据	1,887,497.63	7,687,199.70
应收账款	300,525,136.24	211,817,864.58
应收款项融资		
预付款项	37,395,626.64	36,268,487.27
应收保费		
应收分保账款		
应收分保合同准备金		
其他应收款	6,137,173.34	18,035,573.47
其中：应收利息		
应收股利		
买入返售金融资产		
存货	763,600,620.03	653,076,170.19
其中：数据资源		
合同资产		
持有待售资产		
一年内到期的非流动资产	5,852,000.00	5,780,625.00
其他流动资产	36,323,501.17	32,862,055.68
流动资产合计	2,816,015,503.63	2,974,995,087.77
非流动资产：		
发放贷款和垫款		
债权投资		
其他债权投资		
长期应收款	5,884,677.47	9,125,601.46
长期股权投资		
其他权益工具投资	790,157.26	1,218,947.94

其他非流动金融资产		
投资性房地产		
固定资产	591,753,005.20	492,794,554.27
在建工程	493,425,926.88	393,936,468.06
生产性生物资产		
油气资产		
使用权资产	35,006,173.70	49,607,164.71
无形资产	145,066,619.49	155,647,794.85
其中：数据资源		
开发支出		
其中：数据资源		
商誉	108,701,797.95	112,506,143.69
长期待摊费用	29,171,990.30	35,129,242.88
递延所得税资产	93,005,322.08	52,354,735.83
其他非流动资产	87,489,683.80	35,681,413.77
非流动资产合计	1,590,295,354.13	1,338,002,067.46
资产总计	4,406,310,857.76	4,312,997,155.23
流动负债：		
短期借款	230,726,746.26	262,207,517.28
向中央银行借款		
拆入资金		
交易性金融负债		
衍生金融负债		
应付票据		
应付账款	367,114,336.50	331,545,887.07
预收款项		
合同负债	70,266,565.20	151,441,179.88
卖出回购金融资产款		
吸收存款及同业存放		
代理买卖证券款		
代理承销证券款		
应付职工薪酬	202,601,245.92	195,293,301.62
应交税费	42,380,782.71	28,622,826.25
其他应付款	89,660,500.28	82,758,851.45
其中：应付利息		
应付股利		
应付手续费及佣金		
应付分保账款		
持有待售负债		
一年内到期的非流动负债	14,285,269.32	16,591,518.70

其他流动负债	3,132,727.28	14,827,642.12
流动负债合计	1,020,168,173.47	1,083,288,724.37
非流动负债：		
保险合同准备金		
长期借款	39,973,671.23	39,999,326.00
应付债券		
其中：优先股		
永续债		
租赁负债	25,156,670.27	35,990,821.42
长期应付款		
长期应付职工薪酬		
预计负债		
递延收益	58,521,858.27	45,495,804.03
递延所得税负债		
其他非流动负债		
非流动负债合计	123,652,199.77	121,485,951.45
负债合计	1,143,820,373.24	1,204,774,675.82
所有者权益：		
股本	432,712,405.00	432,712,405.00
其他权益工具		
其中：优先股		
永续债		
资本公积	1,145,527,956.58	1,142,421,812.85
减：库存股	120,031,542.92	120,031,542.92
其他综合收益	12,867,935.82	16,003,911.24
专项储备		
盈余公积	224,186,770.37	224,186,770.37
一般风险准备		
未分配利润	1,567,226,959.67	1,412,929,122.87
归属于母公司所有者权益合计	3,262,490,484.52	3,108,222,479.41
少数股东权益		
所有者权益合计	3,262,490,484.52	3,108,222,479.41
负债和所有者权益总计	4,406,310,857.76	4,312,997,155.23

法定代表人：陈志强 主管会计工作负责人：罗曰佐 会计机构负责人：徐婷婷

2、母公司资产负债表

单位：元

项目	期末余额	期初余额
流动资产：		
货币资金	895,498,742.04	843,282,968.73

交易性金融资产	185,051,340.14	438,457,719.39
衍生金融资产		
应收票据	1,411,777.63	7,687,199.70
应收账款	862,916,298.37	491,328,429.41
应收款项融资		
预付款项	27,935,604.33	28,476,013.63
其他应收款	863,258,708.89	1,028,081,912.65
其中：应收利息		
应收股利		
存货	570,381,979.24	544,790,791.04
其中：数据资源		
合同资产		
持有待售资产		
一年内到期的非流动资产	5,852,000.00	5,780,625.00
其他流动资产	2,739,063.18	8,314,992.03
流动资产合计	3,415,045,513.82	3,396,200,651.58
非流动资产：		
债权投资		
其他债权投资		
长期应收款	5,884,677.47	9,125,601.46
长期股权投资	282,047,162.77	282,964,061.84
其他权益工具投资	790,157.26	1,218,947.94
其他非流动金融资产		
投资性房地产		
固定资产	547,559,359.29	451,481,509.50
在建工程	170,456,725.21	123,252,001.40
生产性生物资产		
油气资产		
使用权资产	4,109,830.88	5,277,075.86
无形资产	98,134,103.55	106,658,312.12
其中：数据资源		
开发支出		
其中：数据资源		
商誉		
长期待摊费用	1,343,554.70	1,629,364.07
递延所得税资产	65,470,360.60	38,709,405.31
其他非流动资产	77,301,438.15	21,747,401.08
非流动资产合计	1,253,097,369.88	1,042,063,680.58
资产总计	4,668,142,883.70	4,438,264,332.16
流动负债：		

短期借款	94,048,905.75	185,540,925.59
交易性金融负债		
衍生金融负债		
应付票据	136,677,840.51	76,666,591.69
应付账款	421,812,130.54	357,409,993.78
预收款项		
合同负债	53,622,322.05	124,132,089.52
应付职工薪酬	157,144,543.30	151,499,515.07
应交税费	33,410,040.98	24,232,339.55
其他应付款	164,476,978.64	139,096,451.09
其中：应付利息		
应付股利		
持有待售负债		
一年内到期的非流动负债	1,590,665.81	3,040,161.66
其他流动负债	2,198,571.25	12,300,980.30
流动负债合计	1,064,981,998.83	1,073,919,048.25
非流动负债：		
长期借款	39,973,671.23	39,999,326.00
应付债券		
其中：优先股		
永续债		
租赁负债	2,947,060.82	1,680,062.77
长期应付款		
长期应付职工薪酬		
预计负债		
递延收益	23,166,974.95	22,225,155.80
递延所得税负债		
其他非流动负债		
非流动负债合计	66,087,707.00	63,904,544.57
负债合计	1,131,069,705.83	1,137,823,592.82
所有者权益：		
股本	432,712,405.00	432,712,405.00
其他权益工具		
其中：优先股		
永续债		
资本公积	1,145,527,956.58	1,142,421,812.85
减：库存股	120,031,542.92	120,031,542.92
其他综合收益	-7,412,619.74	-6,983,829.06
专项储备		
盈余公积	224,186,770.37	224,186,770.37

未分配利润	1,862,090,208.58	1,628,135,123.10
所有者权益合计	3,537,073,177.87	3,300,440,739.34
负债和所有者权益总计	4,668,142,883.70	4,438,264,332.16

3、合并利润表

单位：元

项目	2025 年度	2024 年度
一、营业总收入	2,308,908,666.51	2,013,856,558.55
其中：营业收入	2,308,908,666.51	2,013,856,558.55
利息收入		
已赚保费		
手续费及佣金收入		
二、营业总成本	2,183,569,025.01	1,893,816,500.89
其中：营业成本	877,685,277.80	729,348,628.17
利息支出		
手续费及佣金支出		
退保金		
赔付支出净额		
提取保险责任合同准备金净额		
保单红利支出		
分保费用		
税金及附加	21,269,857.24	18,884,925.19
销售费用	675,489,904.28	572,889,334.62
管理费用	146,257,636.80	137,148,746.65
研发费用	495,778,393.21	472,932,714.77
财务费用	-32,912,044.32	-37,387,848.51
其中：利息费用	4,158,721.83	6,696,879.19
利息收入	35,631,786.52	45,545,581.48
加：其他收益	92,021,157.25	115,450,700.94
投资收益（损失以“-”号填列）	2,195,770.34	602,699.21
其中：对联营企业和合营企业的投资收益		
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益		
汇兑收益（损失以“-”号填列）		
净敞口套期收益（损失以“-”号填列）		
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）	163,727.82	3,557,719.39
信用减值损失（损失以“-”号填列）	-12,254,268.46	-5,288,405.55
资产减值损失（损失以“-”号填列）	-42,213,984.81	-112,856,288.32
资产处置收益（损失以“-”号填列）	30,736.87	49,467.49
三、营业利润（亏损以“-”号填列）	165,282,780.51	121,555,950.82
加：营业外收入	1,229,754.75	255,334.04

减：营业外支出	2,321,545.33	1,622,056.12
四、利润总额（亏损总额以“-”号填列）	164,190,989.93	120,189,228.74
减：所得税费用	-33,089,087.37	-22,208,147.35
五、净利润（净亏损以“-”号填列）	197,280,077.30	142,397,376.09
（一）按经营持续性分类		
1.持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）	197,280,077.30	142,397,376.09
2.终止经营净利润（净亏损以“-”号填列）		
（二）按所有权归属分类		
1.归属于母公司股东的净利润	197,280,077.30	142,397,376.09
2.少数股东损益		
六、其他综合收益的税后净额	-3,135,975.42	-7,777,830.84
归属母公司所有者的其他综合收益的税后净额	-3,135,975.42	-7,777,830.84
（一）不能重分类进损益的其他综合收益	-428,790.68	-6,983,829.06
1.重新计量设定受益计划变动额		
2.权益法下不能转损益的其他综合收益		
3.其他权益工具投资公允价值变动	-428,790.68	-6,983,829.06
4.企业自身信用风险公允价值变动		
5.其他		
（二）将重分类进损益的其他综合收益	-2,707,184.74	-794,001.78
1.权益法下可转损益的其他综合收益		
2.其他债权投资公允价值变动		
3.金融资产重分类计入其他综合收益的金额		
4.其他债权投资信用减值准备		
5.现金流量套期储备		
6.外币财务报表折算差额	-2,707,184.74	-794,001.78
7.其他		
归属于少数股东的其他综合收益的税后净额		
七、综合收益总额	194,144,101.88	134,619,545.25
归属于母公司所有者的综合收益总额	194,144,101.88	134,619,545.25
归属于少数股东的综合收益总额		
八、每股收益：		
（一）基本每股收益	0.46	0.33
（二）稀释每股收益	0.46	0.33

本期发生同一控制下企业合并的，被合并方在合并前实现的净利润为：元，上期被合并方实现的净利润为：元。

法定代表人：陈志强 主管会计工作负责人：罗曰佐 会计机构负责人：徐婷婷

4、母公司利润表

单位：元

项目	2025 年度	2024 年度
一、营业收入	2,246,689,030.64	1,927,247,472.17

减：营业成本	1,021,841,159.87	762,302,439.92
税金及附加	18,182,406.39	17,171,276.03
销售费用	540,894,067.00	473,699,001.03
管理费用	106,315,954.40	96,067,644.41
研发费用	392,050,906.37	405,864,562.73
财务费用	-21,483,832.95	-25,042,626.13
其中：利息费用	4,158,721.83	6,696,879.19
利息收入	23,590,576.26	28,173,876.78
加：其他收益	87,297,099.89	109,633,534.89
投资收益（损失以“-”号填列）	26,827,567.58	-137,412.36
其中：对联营企业和合营企业的投资收益		
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益（损失以“-”号填列）		
净敞口套期收益（损失以“-”号填列）		
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）	51,340.14	3,557,719.39
信用减值损失（损失以“-”号填列）	-10,060,117.28	-2,573,971.05
资产减值损失（损失以“-”号填列）	-40,498,802.59	-122,336,209.62
资产处置收益（损失以“-”号填列）		38,673.31
二、营业利润（亏损以“-”号填列）	252,505,457.30	185,367,508.74
加：营业外收入	1,203,205.47	239,828.47
减：营业外支出	2,145,510.09	1,350,538.69
三、利润总额（亏损总额以“-”号填列）	251,563,152.68	184,256,798.52
减：所得税费用	-25,374,173.30	-19,370,347.92
四、净利润（净亏损以“-”号填列）	276,937,325.98	203,627,146.44
（一）持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）	276,937,325.98	203,627,146.44
（二）终止经营净利润（净亏损以“-”号填列）		
五、其他综合收益的税后净额	-428,790.68	-6,983,829.06
（一）不能重分类进损益的其他综合收益	-428,790.68	-6,983,829.06
1. 重新计量设定受益计划变动额		
2. 权益法下不能转损益的其他综合收益		
3. 其他权益工具投资公允价值变动	-428,790.68	-6,983,829.06
4. 企业自身信用风险公允价值变动		
5. 其他		
（二）将重分类进损益的其他综合收益		
1. 权益法下可转损益的其他综合收益		
2. 其他债权投资公允价值变动		
3. 金融资产重分类计入其他综合收益的金额		
4. 其他债权投资信用减值准备		
5. 现金流量套期储备		
6. 外币财务报表折算差额		

7. 其他		
六、综合收益总额	276,508,535.30	196,643,317.38
七、每股收益：		
（一）基本每股收益		
（二）稀释每股收益		

5、合并现金流量表

单位：元

项目	2025 年度	2024 年度
一、经营活动产生的现金流量：		
销售商品、提供劳务收到的现金	2,378,247,813.00	2,251,377,185.62
客户存款和同业存放款项净增加额		
向中央银行借款净增加额		
向其他金融机构拆入资金净增加额		
收到原保险合同保费取得的现金		
收到再保业务现金净额		
保户储金及投资款净增加额		
收取利息、手续费及佣金的现金		
拆入资金净增加额		
回购业务资金净增加额		
代理买卖证券收到的现金净额		
收到的税费返还	186,139,232.83	177,005,096.60
收到其他与经营活动有关的现金	102,847,426.85	117,630,323.53
经营活动现金流入小计	2,667,234,472.68	2,546,012,605.75
购买商品、接受劳务支付的现金	1,230,473,490.87	907,398,435.75
客户贷款及垫款净增加额		
存放中央银行和同业款项净增加额		
支付原保险合同赔付款项的现金		
拆出资金净增加额		
支付利息、手续费及佣金的现金		
支付保单红利的现金		
支付给职工以及为职工支付的现金	971,793,144.06	849,730,986.43
支付的各项税费	148,620,388.14	146,366,511.72
支付其他与经营活动有关的现金	364,507,015.26	335,858,416.47
经营活动现金流出小计	2,715,394,038.33	2,239,354,350.37
经营活动产生的现金流量净额	-48,159,565.65	306,658,255.38
二、投资活动产生的现金流量：		
收回投资收到的现金		
取得投资收益收到的现金	5,753,489.73	4,800,056.75
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额	129,902.21	194,388.27

处置子公司及其他营业单位收到的现金净额		
收到其他与投资活动有关的现金	784,500,000.00	1,011,000,000.00
投资活动现金流入小计	790,383,391.94	1,015,994,445.02
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金	142,241,842.87	206,859,105.73
投资支付的现金		
质押贷款净增加额		
取得子公司及其他营业单位支付的现金净额		
支付其他与投资活动有关的现金	856,600,000.00	1,400,272,900.00
投资活动现金流出小计	998,841,842.87	1,607,132,005.73
投资活动产生的现金流量净额	-208,458,450.93	-591,137,560.71
三、筹资活动产生的现金流量：		
吸收投资收到的现金		31,398,906.90
其中：子公司吸收少数股东投资收到的现金		
取得借款收到的现金	230,677,840.51	412,071,846.60
收到其他与筹资活动有关的现金	7,965,000.00	
筹资活动现金流入小计	238,642,840.51	443,470,753.50
偿还债务支付的现金	262,091,846.60	133,638,320.07
分配股利、利润或偿付利息支付的现金	47,233,382.03	144,335,404.11
其中：子公司支付给少数股东的股利、利润		
支付其他与筹资活动有关的现金	19,732,039.02	83,259,920.69
筹资活动现金流出小计	329,057,267.65	361,233,644.87
筹资活动产生的现金流量净额	-90,414,427.14	82,237,108.63
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响	2,891,504.89	-426,060.23
五、现金及现金等价物净增加额	-344,140,938.83	-202,668,256.93
加：期初现金及现金等价物余额	1,522,561,772.77	1,725,230,029.70
六、期末现金及现金等价物余额	1,178,420,833.94	1,522,561,772.77

6、母公司现金流量表

单位：元

项目	2025 年度	2024 年度
一、经营活动产生的现金流量：		
销售商品、提供劳务收到的现金	1,955,456,247.79	1,960,351,367.58
收到的税费返还	181,618,726.50	173,514,261.43
收到其他与经营活动有关的现金	73,326,245.69	70,955,904.79
经营活动现金流入小计	2,210,401,219.98	2,204,821,533.80
购买商品、接受劳务支付的现金	1,187,486,042.06	833,372,243.87
支付给职工以及为职工支付的现金	697,615,104.34	611,982,783.85
支付的各项税费	116,248,980.57	134,415,152.76
支付其他与经营活动有关的现金	323,940,875.11	351,608,934.20
经营活动现金流出小计	2,325,291,002.08	1,931,379,114.68

经营活动产生的现金流量净额	-114,889,782.10	273,442,419.12
二、投资活动产生的现金流量：		
收回投资收到的现金		
取得投资收益收到的现金	30,385,286.97	4,059,945.18
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额	45,417.22	56,067.01
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额		
收到其他与投资活动有关的现金	665,000,000.00	761,000,000.00
投资活动现金流入小计	695,430,704.19	765,116,012.19
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金	74,672,150.12	55,040,998.96
投资支付的现金		500,000.00
取得子公司及其他营业单位支付的现金净额		
支付其他与投资活动有关的现金	475,100,000.00	1,150,272,900.00
投资活动现金流出小计	549,772,150.12	1,205,813,898.96
投资活动产生的现金流量净额	145,658,554.07	-440,697,886.77
三、筹资活动产生的现金流量：		
吸收投资收到的现金		31,398,906.90
取得借款收到的现金	94,000,000.00	335,405,254.91
收到其他与筹资活动有关的现金	162,315,347.99	
筹资活动现金流入小计	256,315,347.99	366,804,161.81
偿还债务支付的现金	185,425,254.91	110,010,000.00
分配股利、利润或偿付利息支付的现金	47,233,382.03	144,335,404.11
支付其他与筹资活动有关的现金	2,466,767.31	251,166,219.58
筹资活动现金流出小计	235,125,404.25	505,511,623.69
筹资活动产生的现金流量净额	21,189,943.74	-138,707,461.88
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响	-340,215.54	5,256,869.21
五、现金及现金等价物净增加额	51,618,500.17	-300,706,060.32
加：期初现金及现金等价物余额	811,259,912.90	1,111,965,973.22
六、期末现金及现金等价物余额	862,878,413.07	811,259,912.90

7、合并所有者权益变动表

本期金额

单位：元

项目	2025 年度													少数 股东 权益	所有 者权 益合 计
	归属于母公司所有者权益														
	股本	其他权益工具			资本 公积	减： 库存 股	其他 综合 收益	专项 储备	盈余 公积	一般 风险 准备	未分 配利 润	其他	小计		
	优先 股	永续 债	其他												
一、 上年 期末 余额	432, 712, 405. 00				1,14 2,42 1,81 2.85	120, 031, 542. 92	16,0 03,9 11.2 4		224, 186, 770. 37		1,41 2,92 9,12 2.87		3,10 8,22 2,47 9.41		3,10 8,22 2,47 9.41

加														
：会 计政 策变 更														
期差 错更 正														
他														
二、 本年 期初 余额	432, 712, 405. 00				1,14 2,42 1,81 2.85	120, 031, 542. 92	16,0 03,9 11.2 4		224, 186, 770. 37		1,41 2,92 9,12 2.87		3,10 8,22 2,47 9.41	3,10 8,22 2,47 9.41
三、 本期 增减 变动 金额 (减 少以 “一 ”号 填 列)					3,10 6,14 3.73		- 3,13 5,97 5.42				154, 297, 836. 80		154, 268, 005. 11	154, 268, 005. 11
(一) 综 合收 益总 额							- 3,13 5,97 5.42				197, 280, 077. 30		194, 144, 101. 88	194, 144, 101. 88
(二) 所 有者 投入 和减 少资 本					3,10 6,14 3.73								3,10 6,14 3.73	3,10 6,14 3.73
1. 所 有者 投入 的普 通股														
2. 其 他 权益 工具 持有 者投 入资 本														
3. 股 份					3,10 6,14								3,10 6,14	3,10 6,14

支付计入所有者权益的金额					3.73								3.73		3.73
4. 其他															
(三) 利润分配											-		-		-
											42,9		42,9		42,9
											82,2		82,2		82,2
											40.5		40.5		40.5
											0		0		0
1. 提取盈余公积															
2. 提取一般风险准备															
3. 对所有者(或股东)的分配											-		-		-
											42,9		42,9		42,9
											82,2		82,2		82,2
											40.5		40.5		40.5
											0		0		0
4. 其他															
(四) 所有者权益内部结转															
1. 资本公积转增资本(或股本)															
2. 盈余公积转增资本(或股本)															

3. 盈余公积弥补亏损															
4. 设定受益计划变动额结转留存收益															
5. 其他综合收益结转留存收益															
6. 其他															
(五) 专项储备															
1. 本期提取															
2. 本期使用															
(六) 其他															
四、本期期末余额	432,712,405.00				1,145,527,956.58	120,031,542.92	12,867,935.82		224,186,770.37		1,567,226,959.67		3,262,490,484.52		3,262,490,484.52

上期金额

单位：元

项目	2024 年度														少数股东权益	所有者权益合计
	归属于母公司所有者权益															
	股本	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	一般风险准备	未分配利润	其他	小计			
优先股		永续债	其他													
一、上年期末余额	430,652,785.00				1,118,989,432.68	59,992,347.23	23,781,742.08		203,824,055.73		1,428,697,983.02		3,145,953,651.28		3,145,953,651.28	

加														
：会计政策变更														
期差错更正														
他														
二、本年期初余额	430,652,785.00				1,118,989.43	59,992,347.23	23,781,742.08		203,824,055.73		1,428,697,983.02		3,145,953,651.28	3,145,953,651.28
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）	2,059,620.00				23,432,380.17	60,039,195.69	-7,777,830.84		20,362,714.64		-15,768,860.15		-37,731,171.87	-37,731,171.87
（一）综合收益总额							-7,777,830.84				142,397,376.09		134,619,545.25	134,619,545.25
（二）所有者投入和减少资本	2,059,620.00				23,432,380.17	60,039,195.69							-34,547,195.52	-34,547,195.52
1. 所有者投入的普通股	2,059,620.00				29,339,286.90								31,398,906.90	31,398,906.90
2. 其他权益工具持有者投入资本														
3. 股份					-5.90								-5.90	-5.90

支付计入所有者权益的金额					6,906.73								6,906.73		6,906.73	
4. 其他						60,039,195.69								-60,039,195.69		-60,039,195.69
(三) 利润分配								20,362,714.64		-158,166,236.24			-137,803,521.60		-137,803,521.60	
1. 提取盈余公积								20,362,714.64		-20,362,714.64						
2. 提取一般风险准备																
3. 对所有者(或股东)的分配										-137,803,521.60			-137,803,521.60		-137,803,521.60	
4. 其他																
(四) 所有者权益内部结转																
1. 资本公积转增资本(或股本)																
2. 盈余公积转增资本																

												计
一、上年期末余额	432,712,405.00				1,142,421,812.85	120,031,542.92	-6,983,829.06		224,186,770.37	1,628,135,123.10		3,300,440,739.34
加：会计政策变更												
前期差错更正												
其他												
二、本年期初余额	432,712,405.00				1,142,421,812.85	120,031,542.92	-6,983,829.06		224,186,770.37	1,628,135,123.10		3,300,440,739.34
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）					3,106,143.73		-428,790.68			233,955,085.48		236,632,438.53
（一）综合收益总额							-428,790.68			276,937,325.98		276,508,535.30
（二）所有者投入和减少资本					3,106,143.73							3,106,143.73
1. 所有者投入的普通股												
2. 其他权益工具持有者投入												

资本												
3. 股份支付计入所有者权益的金额					3,106,143.73							3,106,143.73
4. 其他												
(三) 利润分配										-42,982,240.50		-42,982,240.50
1. 提取盈余公积												
2. 对所有者(或股东)的分配										-42,982,240.50		-42,982,240.50
3. 其他												
(四) 所有者权益内部结转												
1. 资本公积转增资本(或股本)												
2. 盈余公积转增资本(或股本)												
3. 盈余公积弥												

补亏损												
4. 设定受益计划变动额结转留存收益												
5. 其他综合收益结转留存收益												
6. 其他												
(五) 专项储备												
1. 本期提取												
2. 本期使用												
(六) 其他												
四、本期期末余额	432,712,405.00				1,145,527,956.58	120,031,542.92	-7,412,619.74		224,186,770.37	1,862,090,208.58		3,537,073,177.87

上期金额

单位：元

项目	2024 年度											
	股本	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	未分配利润	其他	所有者权益合计
		优先股	永续债	其他								
一、上年期末余额	430,652,785.00				1,118,989,432.68	59,992,347.23			203,824,055.73	1,582,674,212.90		3,276,148,139.08
加：会计政策变更												

期差 错更 正												
他												
二、 本年 期初 余额	430,6 52,78 5.00				1,118 ,989, 432.6 8	59,99 2,347 .23			203,8 24,05 5.73	1,582 ,674, 212.9 0		3,276 ,148, 139.0 8
三、 本期 增减 变动 金额 (减 少以 “一 ”号 填 列)	2,059 ,620. 00				23,43 2,380 .17	60,03 9,195 .69	- 6,983 ,829. 06		20,36 2,714 .64	45,46 0,910 .20		24,29 2,600 .26
(一) 综 合 收 益 总 额							- 6,983 ,829. 06			203,6 27,14 6.44		196,6 43,31 7.38
(二) 所 有 者 投 入 和 减 少 资 本	2,059 ,620. 00				23,43 2,380 .17	60,03 9,195 .69						- 34,54 7,195 .52
1. 所 有 者 投 入 的 普 通 股	2,059 ,620. 00				29,33 9,286 .90							31,39 8,906 .90
2. 其 他 权 益 工 具 持 有 者 投 入 资 本												
3. 股 份 支 付 计 入 所 有 者 权 益 的 金 额					- 5,906 ,906. 73							- 5,906 ,906. 73
4. 其						60,03						-

他						9,195 .69						60,03 9,195 .69
(三) 利润分配									20,36 2,714 .64	- 158,1 66,23 6.24		- 137,8 03,52 1.60
1. 提取盈余公积									20,36 2,714 .64	- 20,36 2,714 .64		
2. 对所有者(或股东)的分配										- 137,8 03,52 1.60		- 137,8 03,52 1.60
3. 其他												
(四) 所有者权益内部结转												
1. 资本公积转增资本(或股本)												
2. 盈余公积转增资本(或股本)												
3. 盈余公积弥补亏损												
4. 设定受益计划变动额结转留存												

收益												
5. 其他综合收益结转留存收益												
6. 其他												
(五) 专项储备												
1. 本期提取												
2. 本期使用												
(六) 其他												
四、本期末余额	432,712,405.00				1,142,421,812.85	120,031,542.92	-6,983,829.06		224,186,770.37	1,628,135,123.10		3,300,440,739.34

三、公司基本情况

深圳开立生物医疗科技股份有限公司(以下简称公司或本公司)前身系深圳市开立科技有限公司(以下简称开立科技公司),于 2002 年 9 月 27 日在深圳市工商行政管理局登记注册,取得注册号为 440301103617854 的营业执照。开立科技公司成立时注册资本 300.00 万元。开立科技公司以 2014 年 10 月 31 日为基准日,整体变更为股份有限公司,于 2014 年 12 月 31 日在深圳市市场监督管理局登记注册,总部位于广东省深圳市。公司现持有统一社会信用代码为 91440300743219767A 的营业执照,注册资本 43,271.2405 万元,股份总数 43,271.2405 万股(每股面值 1 元)。其中,无限售条件的流通股份 A 股 43,271.2405 万股。公司股票已于 2017 年 4 月 6 日在深圳证券交易所挂牌交易。

本公司属医疗器械行业。主要经营活动为:医疗诊断及治疗设备的自主研发、生产与销售。产品主要有:医用超声诊断设备、医用电子内窥镜设备及耗材等。

本财务报表业经公司 2026 年 4 月 15 日第四届董事会第十五次会议批准对外报出。

四、财务报表的编制基础

1、编制基础

本公司财务报表以持续经营为编制基础。

2、持续经营

本公司不存在导致对报告期末起 12 个月内的持续经营能力产生重大疑虑的事项或情况。

五、重要会计政策及会计估计

具体会计政策和会计估计提示：

本公司根据实际生产经营特点针对金融工具减值、存货、固定资产折旧、在建工程、无形资产、收入确认等交易或事项制定了具体会计政策和会计估计。

1、遵循企业会计准则的声明

本公司所编制的财务报表符合企业会计准则的要求，真实、完整地反映了公司的财务状况、经营成果和现金流量等有关信息。

2、会计期间

会计年度自公历 1 月 1 日起至 12 月 31 日止。

3、营业周期

公司经营业务的营业周期较短，以 12 个月作为资产和负债的流动性划分标准。

4、记账本位币

本公司及境内子公司采用人民币为记账本位币，Sonowise,Inc.、Sonoscape Medical(Hong Kong) Co.,Ltd、SonoScape Medical India Private Limited、ООО "СОНОСКЕЙП МЕДИЦИНА РУС"、SonoScape Medical Germany GmbH、SonoScape US Inc.、SonoScape Medical EU B.V.等境外子公司从事境外经营，选择其经营所处的主要经济环境中的货币为记账本位币。

5、重要性标准确定方法和选择依据

适用 不适用

项目	重要性标准
重要的单项计提坏账准备的应收票据	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的应收票据坏账准备收回或转回	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的核销应收票据	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的单项计提坏账准备的应收账款	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的应收账款坏账准备收回或转回	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的核销应收账款	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的单项计提坏账准备的其他应收款	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的其他应收款坏账准备收回或转回	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的核销其他应收款	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的单项计提坏账准备的长期应收款	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的长期应收款坏账准备收回或转回	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的核销长期应收款	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的账龄超过 1 年的预付款项	单项金额超过资产总额 0.5%

重要的在建工程项目	单项工程投资总额超过资产总额 0.5%
重要的逾期借款	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的账龄超过 1 年的应付账款	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的账龄超过 1 年的其他应付款	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的账龄超过 1 年的合同负债	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的投资活动现金流量	单项金额超过资产总额 5%
重要的境外经营实体	资产总额超过集团总资产的 15%
重要的子公司、非全资子公司	资产总额超过集团总资产的 15%
重要的承诺事项	单项金额超过资产总额 0.5%
重要的或有事项	单项金额超过资产总额 0.5%

6、同一控制下和非同一控制下企业合并的会计处理方法

1. 同一控制下企业合并的会计处理方法

公司在企业合并中取得的资产和负债，按照合并日被合并方在最终控制方合并财务报表中的账面价值计量。公司按照被合并方所有者权益在最终控制方合并财务报表中的账面价值份额与支付的合并对价账面价值或发行股份面值总额的差额，调整资本公积；资本公积不足冲减的，调整留存收益。

2. 非同一控制下企业合并的会计处理方法

公司在购买日对合并成本大于合并中取得的被购买方可辨认净资产公允价值份额的差额，确认为商誉；如果合并成本小于合并中取得的被购买方可辨认净资产公允价值份额，首先对取得的被购买方各项可辨认资产、负债及或有负债的公允价值以及合并成本的计量进行复核，经复核后合并成本仍小于合并中取得的被购买方可辨认净资产公允价值份额的，其差额计入当期损益。

7、控制的判断标准和合并财务报表的编制方法

1. 控制的判断

拥有对被投资方的权力，通过参与被投资方的相关活动而享有可变回报，并且有能力运用对被投资方的权力影响其可变回报金额的，认定为控制。

2. 合并财务报表的编制方法

(1) 母公司将其控制的所有子公司纳入合并财务报表的合并范围。合并财务报表以母公司及其子公司的财务报表为基础，根据其他有关资料，由母公司按照《企业会计准则第 33 号——合并财务报表》编制。

8、合营安排分类及共同经营会计处理方法

9、现金及现金等价物的确定标准

列示于现金流量表中的现金是指库存现金以及可以随时用于支付的存款。现金等价物是指企业持有的期限短、流动性强、易于转换为已知金额现金、价值变动风险很小的投资。

10、外币业务和外币报表折算

1. 外币业务折算

外币交易在初始确认时，采用交易发生日的即期汇率的近似汇率折算为人民币金额。资产负债表日，外币货币性项目采用资产负债表日即期汇率折算，因汇率不同而产生的汇兑差额，除与购建符合资本化条件资产有关的外币专门借款本金及利息的汇兑差额外，计入当期损益；以历史成本计量的外币非货币性项目仍采用交易发生日即期汇率的近似汇率折算，

不改变其人民币金额；以公允价值计量的外币非货币性项目，采用公允价值确定日的即期汇率折算，差额计入当期损益或其他综合收益。

2. 外币财务报表折算

资产负债表中的资产和负债项目，采用资产负债表日的即期汇率折算；所有者权益项目除“未分配利润”项目外，其他项目采用交易发生日的即期汇率折算；利润表中的收入和费用项目，采用交易发生日即期汇率的近似汇率折算。按照上述折算产生的外币财务报表折算差额，计入其他综合收益。

11、金融工具

1. 金融资产和金融负债的分类

金融资产在初始确认时划分为以下三类：(1) 以摊余成本计量的金融资产；(2) 以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产；(3) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。

金融负债在初始确认时划分为以下四类：(1) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债；(2) 金融资产转移不符合终止确认条件或继续涉入被转移金融资产所形成的金融负债；(3) 不属于上述(1)或(2)的财务担保合同，以及不属于上述(1)并以低于市场利率贷款的贷款承诺；(4) 以摊余成本计量的金融负债。

2. 金融资产和金融负债的确认依据、计量方法和终止确认条件

(1) 金融资产和金融负债的确认依据和初始计量方法

公司成为金融工具合同的一方时，确认一项金融资产或金融负债。初始确认金融资产或金融负债时，按照公允价值计量；对于以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产和金融负债，相关交易费用直接计入当期损益；对于其他类别的金融资产或金融负债，相关交易费用计入初始确认金额。但是，公司初始确认的应收账款未包含重大融资成分或公司不考虑未超过一年的合同中的融资成分的，按照《企业会计准则第 14 号——收入》所定义的交易价格进行初始计量。

(2) 金融资产的后续计量方法

1) 以摊余成本计量的金融资产

采用实际利率法，按照摊余成本进行后续计量。以摊余成本计量且不属于任何套期关系的一部分的金融资产所产生的利得或损失，在终止确认、重分类、按照实际利率法摊销或确认减值时，计入当期损益。

2) 以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债务工具投资

采用公允价值进行后续计量。采用实际利率法计算的利息、减值损失或利得及汇兑损益计入当期损益，其他利得或损失计入其他综合收益。终止确认时，将之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益中转出，计入当期损益。

3) 以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的权益工具投资

采用公允价值进行后续计量。获得的股利（属于投资成本收回部分的除外）计入当期损益，其他利得或损失计入其他综合收益。终止确认时，将之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益中转出，计入留存收益。

4) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产

采用公允价值进行后续计量，产生的利得或损失（包括利息和股利收入）计入当期损益，除非该金融资产属于套期关系的一部分。

(3) 金融负债的后续计量方法

1) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债

此类金融负债包括交易性金融负债（含属于金融负债的衍生工具）和指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债。对于此类金融负债以公允价值进行后续计量。因公司自身信用风险变动引起的指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债的公允价值变动金额计入其他综合收益，除非该处理会造成或扩大损益中的会计错配。此类金融负债产生的其他利得或损失（包括利息费用、除因公司自身信用风险变动引起的公允价值变动）计入当期损益，除非该金融负债属于套期关系的一部分。终止确认时，将之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益中转出，计入留存收益。

2) 金融资产转移不符合终止确认条件或继续涉入被转移金融资产所形成的金融负债

按照《企业会计准则第 23 号——金融资产转移》相关规定进行计量。

3) 不属于上述 1)或 2)的财务担保合同，以及不属于上述 1)并以低于市场利率贷款的贷款承诺

在初始确认后按照下列两项金额之中的较高者进行后续计量：①按照金融工具的减值规定确定的损失准备金额；②初始确认金额扣除按照《企业会计准则第 14 号——收入》相关规定所确定的累计摊销额后的余额。

4) 以摊余成本计量的金融负债

采用实际利率法以摊余成本计量。以摊余成本计量且不属于任何套期关系的一部分的金融负债所产生的利得或损失，在终止确认、按照实际利率法摊销时计入当期损益。

(4) 金融资产和金融负债的终止确认

1) 当满足下列条件之一时，终止确认金融资产：

- ① 收取金融资产现金流量的合同权利已终止；
- ② 金融资产已转移，且该转移满足《企业会计准则第 23 号——金融资产转移》关于金融资产终止确认的规定。

2) 当金融负债（或其一部分）的现时义务已经解除时，相应终止确认该金融负债（或该部分金融负债）。

3. 金融资产转移的确认依据和计量方法

公司转移了金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，终止确认该金融资产，并将转移中产生或保留的权利和义务单独确认为资产或负债；保留了金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，继续确认所转移的金融资产。公司既没有转移也没有保留金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，分别下列情况处理：(1) 未保留对该金融资产控制的，终止确

认该金融资产，并将转移中产生或保留的权利和义务单独确认为资产或负债；(2) 保留了对该金融资产控制的，按照继续涉入所转移金融资产的程度确认有关金融资产，并相应确认有关负债。

金融资产整体转移满足终止确认条件的，将下列两项金额的差额计入当期损益：(1) 所转移金融资产在终止确认日的账面价值；(2) 因转移金融资产而收到的对价，与原直接计入其他综合收益的公允价值变动累计额中对应终止确认部分的金额（涉及转移的金融资产为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债务工具投资）之和。转移了金融资产的一部分，且该被转移部分整体满足终止确认条件的，将转移前金融资产整体的账面价值，在终止确认部分和继续确认部分之间，按照转移日各自的相对公允价值进行分摊，并将下列两项金额的差额计入当期损益：(1) 终止确认部分的账面价值；(2) 终止确认部分的对价，与原直接计入其他综合收益的公允价值变动累计额中对应终止确认部分的金额（涉及转移的金融资产为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债务工具投资）之和。

4. 金融资产和金融负债的公允价值确定方法

公司采用在当前情况下适用并且有足够可利用数据和其他信息支持的估值技术确定相关金融资产和金融负债的公允价值。公司将估值技术使用的输入值分以下层级，并依次使用：

(1) 第一层次输入值是在计量日能够取得的相同资产或负债在活跃市场上未经调整的报价；

(2) 第二层次输入值是除第一层次输入值外相关资产或负债直接或间接可观察的输入值，包括：活跃市场中类似资产或负债的报价；非活跃市场中相同或类似资产或负债的报价；除报价以外的其他可观察输入值，如在正常报价间隔期间可观察的利率和收益率曲线等；市场验证的输入值等；

(3) 第三层次输入值是相关资产或负债的不可观察输入值，包括不能直接观察或无法由可观察市场数据验证的利率、股票波动率、企业合并中承担的弃置义务的未来现金流量、使用自身数据作出的财务预测等。

5. 金融工具减值

公司以预期信用损失为基础，对以摊余成本计量的金融资产、以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债务工具投资、合同资产、租赁应收款、分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债以外的贷款承诺、不属于以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债或不属于金融资产转移不符合终止确认条件或继续涉入被转移金融资产所形成的金融负债的财务担保合同进行减值处理并确认损失准备。

预期信用损失，是指以发生违约的风险为权重的金融工具信用损失的加权平均值。信用损失，是指公司按照原实际利率折现的、根据合同应收的所有合同现金流量与预期收取的所有现金流量之间的差额，即全部现金短缺的现值。其中，对于公司购买或源生的已发生信用减值的金融资产，按照该金融资产经信用调整的实际利率折现。

对于购买或源生的已发生信用减值的金融资产，公司在资产负债表日仅将自初始确认后整个存续期内预期信用损失的累计变动确认为损失准备。

对于由《企业会计准则第 14 号——收入》规范的交易形成，且不含重大融资成分或者公司不考虑不超过一年的合同中的融资成分的应收款项及合同资产，公司运用简化计量方法，按照相当于整个存续期内的预期信用损失金额计量损失准备。

除上述计量方法以外的金融资产，公司在每个资产负债表日评估其信用风险自初始确认后是否已经显著增加。如果信用

风险自初始确认后已显著增加，公司按照整个存续期内预期信用损失的金额计量损失准备；如果信用风险自初始确认后未显著增加，公司按照该金融工具未来 12 个月内预期信用损失的金额计量损失准备。

公司利用可获得的合理且有依据的信息，包括前瞻性信息，通过比较金融工具在资产负债表日发生违约的风险与在初始确认日发生违约的风险，以确定金融工具的信用风险自初始确认后是否已显著增加。

于资产负债表日，若公司判断金融工具只具有较低的信用风险，则假定该金融工具的信用风险自初始确认后并未显著增加。

公司以单项金融工具或金融工具组合为基础评估预期信用风险和计量预期信用损失。当以金融工具组合为基础时，公司以共同风险特征为依据，将金融工具划分为不同组合。

公司在每个资产负债表日重新计量预期信用损失，由此形成的损失准备的增加或转回金额，作为减值损失或利得计入当期损益。对于以摊余成本计量的金融资产，损失准备抵减该金融资产在资产负债表中列示的账面价值；对于以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债权投资，公司在其他综合收益中确认其损失准备，不抵减该金融资产的账面价值。

6. 金融资产和金融负债的抵销

金融资产和金融负债在资产负债表内分别列示，不相互抵销。但同时满足下列条件的，公司以相互抵销后的净额在资产负债表内列示：(1) 公司具有抵销已确认金额的法定权利，且该种法定权利是当前可执行的；(2) 公司计划以净额结算，或同时变现该金融资产和清偿该金融负债。

不满足终止确认条件的金融资产转移，公司不对已转移的金融资产和相关负债进行抵销。

6、应收款项和合同资产预期信用损失的确认标准和计提方法

(1) 按信用风险特征组合计提预期信用损失的应收款项和合同资产

组合类别	确定组合的依据	计量预期信用损失的方法
应收银行承兑汇票	票据类型	参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失
应收商业承兑汇票		
应收账款——账龄组合	账龄	参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，编制应收账款账龄与预期信用损失率对照表，计算预期信用损失
应收账款——合并范围内关联方往来组合	客户类型	参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失
其他应收款——合并范围内关联方往来组合	合并范围内的关联方欠款	参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和未来 12 个月内或整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失
其他应收款——应收出口退税款组合	款项性质	

组合类别	确定组合的依据	计量预期信用损失的方法
其他应收款——账龄组合	账龄	参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，编制其他应收款账龄与预期信用损失率对照表，计算预期信用损失
长期应收款——员工贷款组合	款项性质	参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和未来 12 个月内或整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失

(2) 账龄组合的账龄与预期信用损失率对照表

账 龄	应收账款 预期信用损失率 (%)	其他应收款 预期信用损失率 (%)
1 年以内 (含, 下同)	5.00	5.00
1-2 年	10.00	10.00
2-3 年	30.00	30.00
3 年以上	100.00	100.00

应收账款/其他应收款的账龄自初始确认日起算。

(3) 按单项计提预期信用损失的应收款项和合同资产的认定标准

对信用风险与组合信用风险显著不同的应收款项和合同资产，公司按单项计提预期信用损失。

12、应收票据

13、应收账款

14、应收款项融资

15、其他应收款

16、合同资产

公司根据履行履约义务与客户付款之间的关系在资产负债表中列示合同资产或合同负债。公司将同一合同下的合同资产和合同负债相互抵销后以净额列示。

公司将拥有的、无条件(即,仅取决于时间流逝)向客户收取对价的权利作为应收款项列示,将已向客户转让商品而有权收取对价的权利(该权利取决于时间流逝之外的其他因素)作为合同资产列示。

17、存货

1. 存货的分类

存货包括在日常活动中持有以备出售的产成品或商品、处在生产过程中的在产品、在生产过程或提供劳务过程中耗用的材料和物料等。

2. 发出存货的计价方法

发出存货采用月末一次加权平均法。

3. 存货的盘存制度

存货的盘存制度为永续盘存制。

4. 低值易耗品和包装物的摊销方法

(1) 低值易耗品

按照一次转销法进行摊销。

(2) 包装物

按照一次转销法进行摊销。

5. 存货跌价准备

资产负债表日,存货采用成本与可变现净值孰低计量,按照成本高于可变现净值的差额计提存货跌价准备。直接用于出售的存货,在正常生产经营过程中以该存货的估计售价减去估计的销售费用和相关税费后的金额确定其可变现净值;需要经过加工的存货,在正常生产经营过程中以所生产的产成品的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用和相关税费后的金额确定其可变现净值;资产负债表日,同一项存货中一部分有合同价格约定、其他部分不存在合同价格的,分别确定其可变现净值,并与其对应的成本进行比较,分别确定存货跌价准备的计提或转回的金额。

18、长期应收款

19、长期股权投资

1. 共同控制、重大影响的判断

按照相关约定对某项安排存在共有的控制,并且该安排的相关活动必须经过分享控制权的参与方一致同意后才能决策,认定为共同控制。对被投资单位的财务和经营政策有参与决策的权力,但并不能够控制或者与其他方一起共同控制这些政策的制定,认定为重大影响。

2. 投资成本的确定

(1) 同一控制下的企业合并形成的,合并方以支付现金、转让非现金资产、承担债务或发行权益性证券作为合并对价的,在合并日按照取得被合并方所有者权益在最终控制方合并财务报表中的账面价值的份额作为其初始投资成本。长期股权投资初始投资成本与支付的合并对价的账面价值或发行股份的面值总额之间的差额调整资本公积;资本公积不足冲减的,调整留存收益。

公司通过多次交易分步实现同一控制下企业合并形成的长期股权投资，判断是否属于“一揽子交易”。属于“一揽子交易”的，把各项交易作为一项取得控制权的交易进行会计处理。不属于“一揽子交易”的，在合并日，根据合并后应享有被合并方净资产在最终控制方合并财务报表中的账面价值的份额确定初始投资成本。合并日长期股权投资的初始投资成本，与达到合并前的长期股权投资账面价值加上合并日进一步取得股份新支付对价的账面价值之和的差额，调整资本公积；资本公积不足冲减的，调整留存收益。

(2) 非同一控制下的企业合并形成的，在购买日按照支付的合并对价的公允价值作为其初始投资成本。

公司通过多次交易分步实现非同一控制下企业合并形成的长期股权投资，区分个别财务报表和合并财务报表进行相关会计处理：

1) 在个别财务报表中，按照原持有的股权投资的账面价值加上新增投资成本之和，作为改按成本法核算的初始投资成本。

2) 在合并财务报表中，判断是否属于“一揽子交易”。属于“一揽子交易”的，把各项交易作为一项取得控制权的交易进行会计处理。不属于“一揽子交易”的，对于购买日之前持有的被购买方的股权，按照该股权在购买日的公允价值进行重新计量，公允价值与其账面价值的差额计入当期投资收益；购买日之前持有的被购买方的股权涉及权益法核算下的其他综合收益等的，与其相关的其他综合收益等转为购买日所属当期收益。但由于被投资方重新计量设定受益计划净负债或净资产变动而产生的其他综合收益除外。

(3) 除企业合并形成以外的：以支付现金取得的，按照实际支付的购买价款作为其初始投资成本；以发行权益性证券取得的，按照发行权益性证券的公允价值作为其初始投资成本；以债务重组方式取得的，按《企业会计准则第 12 号——债务重组》确定其初始投资成本；以非货币性资产交换取得的，按《企业会计准则第 7 号——非货币性资产交换》确定其初始投资成本。

3. 后续计量及损益确认方法

对被投资单位实施控制的长期股权投资采用成本法核算；对联营企业和合营企业的长期股权投资，采用权益法核算。

4. 通过多次交易分步处置对子公司投资至丧失控制权的处理方法

(1) 是否属于“一揽子交易”的判断原则

通过多次交易分步处置对子公司股权投资直至丧失控制权的，公司结合分步交易的各个步骤的交易协议条款、分别取得的处置对价、出售股权的对象、处置方式、处置时点等信息来判断分步交易是否属于“一揽子交易”。各项交易的条款、条件以及经济影响符合以下一种或多种情况，通常表明多次交易事项属于“一揽子交易”：

- 1) 这些交易是同时或者在考虑了彼此影响的情况下订立的；
- 2) 这些交易整体才能达成一项完整的商业结果；
- 3) 一项交易的发生取决于其他至少一项交易的发生；
- 4) 一项交易单独看是不经济的，但是和其他交易一并考虑时是经济的。

(2) 不属于“一揽子交易”的会计处理

1) 个别财务报表

对处置的股权，其账面价值与实际取得价款之间的差额，计入当期损益。对于剩余股权，对被投资单位仍具有重大影响或者与其他方一起实施共同控制的，转为权益法核算；不能再对被投资单位实施控制、共同控制或重大影响的，按照《企业会计准则第 22 号——金融工具确认和计量》的相关规定进行核算。

2) 合并财务报表

在丧失控制权之前，处置价款与处置长期股权投资相对应享有子公司自购买日或合并日开始持续计算的净资产份额之间的差额，调整资本公积（资本溢价），资本溢价不足冲减的，冲减留存收益。

丧失对原子公司控制权时，对于剩余股权，按照其在丧失控制权日的公允价值进行重新计量。处置股权取得的对价与剩余股权公允价值之和，减去按原持股比例计算应享有原有子公司自购买日或合并日开始持续计算的净资产的份额之间的差额，计入丧失控制权当期的投资收益，同时冲减商誉。与原有子公司股权投资相关的其他综合收益等，应当在丧失控制权时转为当期投资收益。

(3) 属于“一揽子交易”的会计处理

1) 个别财务报表

将各项交易作为一项处置子公司并丧失控制权的交易进行会计处理。但是，在丧失控制权之前每一次处置价款与处置投

资对应的长期股权投资账面价值之间的差额，在个别财务报表中确认为其他综合收益，在丧失控制权时一并转入丧失控制权当期的损益。

2) 合并财务报表

将各项交易作为一项处置子公司并丧失控制权的交易进行会计处理。但是，在丧失控制权之前每一次处置价款与处置投资对应的享有该子公司净资产份额的差额，在合并财务报表中确认为其他综合收益，在丧失控制权时一并转入丧失控制权当期的损益。

20、固定资产

(1) 确认条件

固定资产是指为生产商品、提供劳务、出租或经营管理而持有的，使用年限超过一个会计年度的有形资产。固定资产在同时满足经济利益很可能流入、成本能够可靠计量时予以确认。

(2) 折旧方法

类别	折旧方法	折旧年限	残值率	年折旧率
房屋建筑物	年限平均法	20-50	10.00%	1.80%-3.00%
机器设备	年限平均法	5-10	10.00%	9.00%-18.00%
运输工具	年限平均法	5-10	10.00%	9.00%-18.00%
电子及办公设备	年限平均法	2-10	10.00%	9.00%-45.00%
其他设备	年限平均法	5-10	10.00%	9.00%-18.00%
自有房屋装修	年限平均法	5-10	0.00	10.00%-20.00%

21、在建工程

1. 在建工程同时满足经济利益很可能流入、成本能够可靠计量则予以确认。在建工程按建造该项资产达到预定可使用状态前所发生的实际成本计量。

2. 在建工程达到预定可使用状态时，按工程实际成本转入固定资产。已达到预定可使用状态但尚未办理竣工决算的，先按估计价值转入固定资产，待办理竣工决算后再按实际成本调整原暂估价值，但不再调整原已计提的折旧。

类别	在建工程结转为固定资产的标准和时点
机器设备	安装调试后达到设计要求或合同规定的标准
房屋及建筑物	装修后达到可使用标准

22、借款费用

1. 借款费用资本化的确认原则

公司发生的借款费用，可直接归属于符合资本化条件的资产的购建或者生产的，予以资本化，计入相关资产成本；其他借款费用，在发生时确认为费用，计入当期损益。

2. 借款费用资本化期间

(1) 当借款费用同时满足下列条件时，开始资本化：1) 资产支出已经发生；2) 借款费用已经发生；3) 为使资产达到预定可使用或可销售状态所必要的购建或者生产活动已经开始。

(2) 若符合资本化条件的资产在购建或者生产过程中发生非正常中断，并且中断时间连续超过 3 个月，暂停借款费用的资本化；中断期间发生的借款费用确认为当期费用，直至资产的购建或者生产活动重新开始。

(3) 当所购建或者生产符合资本化条件的资产达到预定可使用或可销售状态时，借款费用停止资本化。

3. 借款费用资本化率以及资本化金额

为购建或者生产符合资本化条件的资产而借入专门借款的，以专门借款当期实际发生的利息费用（包括按照实际利率法确定的折价或溢价的摊销），减去将尚未动用的借款资金存入银行取得的利息收入或进行暂时性投资取得的投资收益后的金额，确定应予资本化的利息金额；为购建或者生产符合资本化条件的资产占用了一般借款的，根据累计资产支出超过专门借款的资产支出加权平均数乘以占用一般借款的资本化率，计算确定一般借款应予资本化的利息金额。

23、无形资产

(1) 使用寿命及其确定依据、估计情况、摊销方法或复核程序

1. 无形资产包括土地使用权、专有技术、专利技术及软件等，按成本进行初始计量。

2. 使用寿命有限的无形资产，在使用寿命内按照与该项无形资产有关的经济利益的预期实现方式系统合理地摊销，无法可靠确定预期实现方式的，采用直线法摊销。具体如下：

项 目	使用寿命及其确定依据	摊销方法
土地使用权	30-50 年、按照土地使用年限确定	直线法
专利技术	10-12 年、按照预计受益年限确定	直线法
专有技术	10-17 年、按照预计受益年限确定	直线法
软件	3-10 年、按照预计使用年限确定	直线法

(2) 研发支出的归集范围及相关会计处理方法

(1) 人员人工费用

人员人工费用包括公司研发人员的工资薪金、基本养老保险费、基本医疗保险费、失业保险费、工伤保险费、生育保险费和住房公积金。

研发人员同时服务于多个研究开发项目的，人工费用的确认依据公司管理部门提供的各研究开发项目研发人员的工时记录，在不同研究开发项目间接比例分配。

(2) 直接投入费用

直接投入费用是指公司为实施研究开发活动而实际发生的相关支出。包括：1) 直接消耗的材料；2) 用于研究开发活动的仪器、设备的运行维护、调整、检验、检测、维修等费用。

(3) 折旧费用与长期待摊费用

折旧费用是指用于研究开发活动的仪器、设备和在用建筑物的折旧费。

长期待摊费用是指研发设施的改建、改装、装修和修理过程中发生的长期待摊费用，按实际支出进行归集，在规定的期限内分期平均摊销。

(4) 无形资产摊销费用

无形资产摊销费用是指用于研究开发活动的软件、专利技术、专有技术的摊销费用。

(5) 委托外部研究开发费用

委托外部研究开发费用是指公司委托境内外其他机构或个人进行研究开发活动所发生的费用（研究开发活动成果为公司所拥有，且与公司的主要经营业务紧密相关）。

(6) 其他费用

其他费用是指上述费用之外与研究开发活动直接相关的其他费用，包括资料翻译费、专家咨询费、知识产权的申请费、注册费、代理费，会议费、差旅费、通讯费等。

4. 内部研究开发项目研究阶段的支出，于发生时计入当期损益。内部研究开发项目开发阶段的支出，同时满足下列条件的，确认为无形资产：(1) 完成该无形资产以使其能够使用或出售在技术上具有可行性；(2) 具有完成该无形资产并使用或出售的意图；(3) 无形资产产生经济利益的方式，包括能够证明运用该无形资产生产的产品存在市场或无形资产自身存在市场，无形资产将在内部使用的，能证明其有用性；(4) 有足够的技术、财务资源和其他资源支持，以完成该无形资产的开发，并有能力使用或出售该无形资产；(5) 归属于该无形资产开发阶段的支出能够可靠地计量。

公司需遵守《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 4 号——创业板行业信息披露》中的“医疗器械业务”的披露要求

24、长期资产减值

对长期股权投资、固定资产、在建工程、使用权资产、使用寿命有限的无形资产等长期资产，在资产负债表日有迹象表明发生减值的，估计其可收回金额。对因企业合并所形成的商誉和使用寿命不确定的无形资产，无论是否存在减值迹象，每年都进行减值测试。商誉结合与其相关的资产组或者资产组组合进行减值测试。

若上述长期资产的可收回金额低于其账面价值的，按其差额确认资产减值准备并计入当期损益。

25、长期待摊费用

长期待摊费用核算已经支出，摊销期限在 1 年以上（不含 1 年）的各项费用。长期待摊费用按实际发生额入账，在受益期或规定的期限内分期平均摊销。如果长期待摊的费用项目不能使以后会计期间受益则将尚未摊销的该项目的摊余价值全部转入当期损益。

26、合同负债

公司将已收或应收客户对价而应向客户转让商品的义务作为合同负债列示。

27、职工薪酬

(1) 短期薪酬的会计处理方法

1. 职工薪酬包括短期薪酬、离职后福利、辞退福利和其他长期职工福利。

2. 短期薪酬的会计处理方法

在职工为公司提供服务的会计期间，将实际发生的短期薪酬确认为负债，并计入当期损益或相关资产成本。

(2) 离职后福利的会计处理方法

离职后福利分为设定提存计划和设定受益计划。

(1) 在职工为公司提供服务的会计期间，根据设定提存计划计算的应缴存金额确认为负债，并计入当期损益或相关资产成

本。

(2) 对设定受益计划的会计处理通常包括下列步骤：

- 1) 根据预期累计福利单位法，采用无偏且相互一致的精算假设对有关人口统计变量和财务变量等作出估计，计量设定受益计划所产生的义务，并确定相关义务的所属期间。同时，对设定受益计划所产生的义务予以折现，以确定设定受益计划义务的现值和当期服务成本；
- 2) 设定受益计划存在资产的，将设定受益计划义务现值减去设定受益计划资产公允价值所形成的赤字或盈余确认为一项设定受益计划净负债或净资产。设定受益计划存在盈余的，以设定受益计划的盈余和资产上限两项的孰低者计量设定受益计划净资产；
- 3) 期末，将设定受益计划产生的职工薪酬成本确认为服务成本、设定受益计划净负债或净资产的利息净额以及重新计量设定受益计划净负债或净资产所产生的变动等三部分，其中服务成本和设定受益计划净负债或净资产的利息净额计入当期损益或相关资产成本，重新计量设定受益计划净负债或净资产所产生的变动计入其他综合收益，并且在后续会计期间不允许转回至损益，但可以在权益范围内转移这些在其他综合收益确认的金额。

(3) 辞退福利的会计处理方法

向职工提供的辞退福利，在下列两者孰早日确认辞退福利产生的职工薪酬负债，并计入当期损益：(1) 公司不能单方面撤回因解除劳动关系计划或裁减建议所提供的辞退福利时；(2) 公司确认与涉及支付辞退福利的重组相关的成本或费用时。

(4) 其他长期职工福利的会计处理方法

向职工提供的其他长期福利，符合设定提存计划条件的，按照设定提存计划的有关规定进行会计处理；除此之外的其他长期福利，按照设定受益计划的有关规定进行会计处理，为简化相关会计处理，将其产生的职工薪酬成本确认为服务成本、其他长期职工福利净负债或净资产的利息净额以及重新计量其他长期职工福利净负债或净资产所产生的变动等组成项目的总净额计入当期损益或相关资产成本。

28、预计负债

1. 因对外提供担保、诉讼事项、产品质量保证、亏损合同等或有事项形成的义务成为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。
2. 公司按照履行相关现时义务所需支出的最佳估计数对预计负债进行初始计量，并在资产负债表日对预计负债的账面价值进行复核。

29、股份支付

1. 股份支付的种类

包括以权益结算的股份支付和以现金结算的股份支付。

2. 实施、修改、终止股份支付计划的相关会计处理

(1) 以权益结算的股份支付

授予后立即可行权的换取职工服务的以权益结算的股份支付，在授予日按照权益工具的公允价值计入相关成本或费用，相应调整资本公积。完成等待期内的服务或达到规定业绩条件才可行权的换取职工服务的以权益结算的股份支付，在等待期内的每个资产负债表日，以对可行权权益工具数量的最佳估计为基础，按权益工具授予日的公允价值，将当期取得的服务计入相关成本或费用，相应调整资本公积。

换取其他方服务的权益结算的股份支付，如果其他方服务的公允价值能够可靠计量的，按照其他方服务在取得日的公允价值计量；如果其他方服务的公允价值不能可靠计量，但权益工具的公允价值能够可靠计量的，按照权益工具在服务取得日的公允价值计量，计入相关成本或费用，相应增加所有者权益。

(2) 以现金结算的股份支付

授予后立即可行权的换取职工服务的以现金结算的股份支付，在授予日按公司承担负债的公允价值计入相关成本或费用，相应增加负债。完成等待期内的服务或达到规定业绩条件才可行权的换取职工服务的以现金结算的股份支付，在等待期内的每个资产负债表日，以对可行权情况的最佳估计为基础，按公司承担负债的公允价值，将当期取得的服务计入相关成本或费用和相应的负债。

(3) 修改、终止股份支付计划

如果修改增加了所授予的权益工具的公允价值，公司按照权益工具公允价值的增加相应地确认取得服务的增加；如果修改增加了所授予的权益工具的数量，公司将增加的权益工具的公允价值相应地确认为取得服务的增加；如果公司按照有利于职工的方式修改可行权条件，公司在处理可行权条件时，考虑修改后的可行权条件。

如果修改减少了授予的权益工具的公允价值，公司继续以权益工具在授予日的公允价值为基础，确认取得服务的金额，而不考虑权益工具公允价值的减少；如果修改减少了授予的权益工具的数量，公司将减少部分作为已授予的权益工具的取消来进行处理；如果以不利于职工的方式修改了可行权条件，在处理可行权条件时，不考虑修改后的可行权条件。

如果公司在等待期内取消了所授予的权益工具或结算了所授予的权益工具（因未满足可行权条件而被取消的除外），则将取消或结算作为加速可行权处理，立即确认原本在剩余等待期内确认的金额。

30、收入

按照业务类型披露收入确认和计量所采用的会计政策

1. 收入确认原则

于合同开始日，公司对合同进行评估，识别合同所包含的各单项履约义务，并确定各单项履约义务是在某一时段内履行，还是在某一时点履行。

满足下列条件之一时，属于在某一时段内履行履约义务，否则，属于在某一时点履行履约义务：**(1)** 客户在公司履约的同时即取得并消耗公司履约所带来的经济利益；**(2)** 客户能够控制公司履约过程中在建商品；**(3)** 公司履约过程中所产出的商品具有不可替代用途，且公司在整个合同期间内有权就累计至今已完成的履约部分收取款项。

对于在某一时段内履行的履约义务，公司在该段时间内按照履约进度确认收入。履约进度不能合理确定时，已经发生的成本预计能够得到补偿的，按照已经发生的成本金额确认收入，直到履约进度能够合理确定为止。对于在某一时点履行的履约义务，在客户取得相关商品或服务控制权时点确认收入。在判断客户是否已取得商品控制权时，公司考虑下列迹象：**(1)** 公司就该商品享有现时收款权利，即客户就该商品负有现时付款义务；**(2)** 公司已将该商品的法定所有权转移给客户，即客户已拥有该商品的法定所有权；**(3)** 公司已将该商品实物转移给客户，即客户已实物占有该商品；**(4)** 公司已将该商品所有权上的主要风险和报酬转移给客户，即客户已取得该商品所有权上的主要风险和报酬；**(5)** 客户已接受该商品；**(6)** 其他表明客户已取得商品控制权的迹象。

2. 收入计量原则

(1) 公司按照分摊至各单项履约义务的交易价格计量收入。交易价格是公司因向客户转让商品或服务而预期有权收取的对价金额，不包括代第三方收取的款项以及预期将退还给客户的款项。

(2) 合同中存在可变对价的，公司按照期望值或最可能发生金额确定可变对价的最佳估计数，但包含可变对价的交易价格，不超过在相关不确定性消除时累计已确认收入极可能不会发生重大转回的金额。

(3) 合同中存在重大融资成分的，公司按照假定客户在取得商品或服务控制权时即以现金支付的应付金额确定交易价格。

该交易价格与合同对价之间的差额，在合同期间内采用实际利率法摊销。合同开始日，公司预计客户取得商品或服务控制权与客户支付价款间隔不超过一年的，不考虑合同中存在的重大融资成分。

(4) 合同中包含两项或多项履约义务的，公司于合同开始日，按照各单项履约义务所承诺商品的单独售价的相对比例，将交易价格分摊至各单项履约义务。

3. 收入确认的具体方法

(1) 医疗器械产品业务

公司医疗器械产品销售业务属于在某一时点履行的履约义务。内销产品收入确认需满足以下条件：公司将产品运送至合同约定交货地点并由客户确认接受，已收回货款或取得收款凭证且相关的经济利益很可能流入，商品的控制权已转移。外销产品收入确认需满足以下条件：FOB 和 CIF 模式下，公司根据合同或订单的约定将产品出口报关，取得船运公司、航运公司或陆运公司出具的提单或客户签收文件，已收回货款或取得收款凭证且相关的经济利益很可能流入，商品所有权上的主要风险和报酬已转移，商品的法定所有权已转移；EXW 模式下，公司在工厂或其他指定地点将货物交给购货方或其指定的承运人处置后，已收回货款或取得收款凭证且相关的经济利益很可能流入，商品控制权已转移，商品的法定所有权已转移。

(2) 维修服务业务

1) 对于单次维修合同，属于在某一时点履行的履约义务，在公司完成履约义务后按照服务结算单确认收入。

2) 对于签订维保合同的，属于在某一时段内履行履约义务，按照与客户签订的维修合同中约定的服务期限分期确认收入。

同类业务采用不同经营模式涉及不同收入确认方式及计量方法的情况

31、合同成本

公司为取得合同发生的增量成本预期能够收回的，作为合同取得成本确认为一项资产。如果合同取得成本的摊销期限不超过一年，在发生时直接计入当期损益。

公司为履行合同发生的成本，不适用存货、固定资产或无形资产等相关准则的规范范围且同时满足下列条件的，作为合同履约成本确认为一项资产：

1. 该成本与一份当前或预期取得的合同直接相关，包括直接人工、直接材料、制造费用（或类似费用）、明确由客户承担的成本以及仅因该合同而发生的其他成本；
2. 该成本增加了公司未来用于履行履约义务的资源；
3. 该成本预期能够收回。

公司对于与合同成本有关的资产采用与该资产相关的商品或服务收入确认相同的基础进行摊销，计入当期损益。

如果与合同成本有关的资产的账面价值高于因转让与该资产相关的商品或服务预期能够取得的剩余对价减去估计将要发生的成本，公司对超出部分计提减值准备，并确认为资产减值损失。以前期间减值的因素之后发生变化，使得转让该资产相关的商品或服务预期能够取得的剩余对价减去估计将要发生的成本高于该资产账面价值的，转回原已计提的资产减值准备，并计入当期损益，但转回后的资产账面价值不超过假定不计提减值准备情况下该资产在转回日的账面价值。

32、政府补助

1. 政府补助在同时满足下列条件时予以确认：(1) 公司能够满足政府补助所附的条件；(2) 公司能够收到政府补助。政府补助为货币性资产的，按照收到或应收的金额计量。政府补助为非货币性资产的，按照公允价值计量；公允价值不能可靠取得的，按照名义金额计量。

2. 与资产相关的政府补助判断依据及会计处理方法

政府文件规定用于购建或以其他方式形成长期资产的政府补助划分为与资产相关的政府补助。政府文件不明确的，以取得该补助必须具备的基本条件为基础进行判断，以购建或以其他方式形成长期资产为基本条件的作为与资产相关的政府补助。与资产相关的政府补助，冲减相关资产的账面价值或确认为递延收益。与资产相关的政府补助确认为递延收益的，在相关资产使用寿命内按照合理、系统的方法分期计入损益。按照名义金额计量的政府补助，直接计入当期损益。相关资产在使用寿命结束前被出售、转让、报废或发生毁损的，将尚未分配的相关递延收益余额转入资产处置当期的损益。

3. 与收益相关的政府补助判断依据及会计处理方法

除与资产相关的政府补助之外的政府补助划分为与收益相关的政府补助。对于同时包含与资产相关部分和与收益相关部分的政府补助，难以区分与资产相关或与收益相关的，整体归类为与收益相关的政府补助。与收益相关的政府补助，用于补偿以后期间的相关成本费用或损失的，确认为递延收益，在确认相关成本费用或损失的期间，计入当期损益或冲减相关成本；用于补偿已发生的相关成本费用或损失的，直接计入当期损益或冲减相关成本。

4. 与公司日常经营活动相关的政府补助，按照经济业务实质，计入其他收益或冲减相关成本费用。与公司日常活动无关的政府补助，计入营业外收支。

5. 政策性优惠贷款贴息的会计处理方法

(1) 财政将贴息资金拨付给贷款银行，由贷款银行以政策性优惠利率向公司提供贷款的，以实际收到的借款金额作为借款的入账价值，按照借款本金和该政策性优惠利率计算相关借款费用。

(2) 财政将贴息资金直接拨付给公司的，将对应的贴息冲减相关借款费用。

33、递延所得税资产/递延所得税负债

1. 根据资产、负债的账面价值与其计税基础之间的差额（未作为资产和负债确认的项目按照税法规定可以确定其计税基础的，该计税基础与其账面数之间的差额），按照预期收回该资产或清偿该负债期间的适用税率计算确认递延所得税资产或递延所得税负债。

2. 确认递延所得税资产以很可能取得用来抵扣可抵扣暂时性差异的应纳税所得额为限。资产负债表日，有确凿证据表明未来期间很可能获得足够的应纳税所得额用来抵扣可抵扣暂时性差异的，确认以前会计期间未确认的递延所得税资产。

3. 资产负债表日，对递延所得税资产的账面价值进行复核，如果未来期间很可能无法获得足够的应纳税所得额用以抵扣递延所得税资产的利益，则减记递延所得税资产的账面价值。在很可能获得足够的应纳税所得额时，转回减记的金额。

4. 公司当期所得税和递延所得税作为所得税费用或收益计入当期损益，但不包括下列情况产生的所得税：(1) 企业合并；(2) 直接在所有者权益中确认的交易或者事项。

5. 同时满足下列条件时，公司将递延所得税资产及递延所得税负债以抵销后的净额列示：(1) 拥有以净额结算当期所得税资产及当期所得税负债的法定权利；(2) 递延所得税资产和递延所得税负债是与同一税收征管部门对同一纳税主体征收的所得税相关或者对不同的纳税主体相关，但在未来每一具有重要性的递延所得税资产和递延所得税负债转回的期间内，涉及的纳税主体意图以净额结算当期所得税资产及当期所得税负债或是同时取得资产、清偿债务。

34、租赁

(1) 作为承租方租赁的会计处理方法

在租赁期开始日，公司将租赁期不超过 12 个月，且不包含购买选择权的租赁认定为短期租赁；将单项租赁资产为全新资产时价值较低的租赁认定为低价值资产租赁。公司转租或预期转租租赁资产的，原租赁不认定为低价值资产租赁。

对于所有短期租赁和低价值资产租赁，公司在租赁期内各个期间按照直线法将租赁付款额计入相关资产成本或当期损益。

除上述采用简化处理的短期租赁和低价值资产租赁外，在租赁期开始日，公司对租赁确认使用权资产和租赁负债。

(1) 使用权资产

使用权资产按照成本进行初始计量，该成本包括：1) 租赁负债的初始计量金额；2) 在租赁期开始日或之前支付的租赁付款额，存在租赁激励的，扣除已享受的租赁激励相关金额；3) 承租人发生的初始直接费用；4) 承租人为拆卸及移除租赁资产、复原租赁资产所在场地或将租赁资产恢复至租赁条款约定状态预计将发生的成本。

公司按照直线法对使用权资产计提折旧。能够合理确定租赁期届满时取得租赁资产所有权的，公司在租赁资产剩余使用寿命内计提折旧。无法合理确定租赁期届满时能够取得租赁资产所有权的，公司在租赁期与租赁资产剩余使用寿命两者孰短的期间内计提折旧。

(2) 租赁负债

在租赁期开始日，公司将尚未支付的租赁付款额的现值确认为租赁负债。计算租赁付款额现值时采用租赁内含利率作为折现率，无法确定租赁内含利率的，采用公司增量借款利率作为折现率。租赁付款额与其现值之间的差额作为未确认融资费用，在租赁期各个期间内按照确认租赁付款额现值的折现率确认利息费用，并计入当期损益。未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额于实际发生时计入当期损益。

租赁期开始后，当实质固定付款额发生变动、担保余值预计的应付金额发生变化、用于确定租赁付款额的指数或比率发生变动、购买选择权、续租选择权或终止选择权的评估结果或实际行权情况发生变化时，公司按照变动后的租赁付款额的现值重新计量租赁负债，并相应调整使用权资产的账面价值，如使用权资产账面价值已调减至零，但租赁负债仍需进一步调减的，将剩余金额计入当期损益。

(2) 作为出租方租赁的会计处理方法

在租赁开始日，公司将实质上转移了与租赁资产所有权有关的几乎全部风险和报酬的租赁划分为融资租赁，除此之外的均为经营租赁。

(1) 经营租赁

公司在租赁期内各个期间按照直线法将租赁收款额确认为租金收入，发生的初始直接费用予以资本化并按照与租金收入确认相同的基础进行分摊，分期计入当期损益。公司取得的与经营租赁有关的未计入租赁收款额的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。

(2) 融资租赁

在租赁期开始日，公司按照租赁投资净额（未担保余值和租赁期开始日尚未收到的租赁收款额按照租赁内含利率折现的现值之和）确认应收融资租赁款，并终止确认融资租赁资产。在租赁期的各个期间，公司按照租赁内含利率计算并确认利息收入。

公司取得的未纳入租赁投资净额计量的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。

35、其他重要的会计政策和会计估计

与回购公司股份相关的会计处理方法

因减少注册资本或奖励职工等原因收购本公司股份的，按实际支付的金额作为库存股处理，同时进行备查登记。如果将回购的股份注销，则将按注销股票面值和注销股数计算的股票面值总额与实际回购所支付的金额之间的差额冲减资本公积，资本公积不足冲减的，冲减留存收益；如果将回购的股份奖励给本公司职工属于以权益结算的股份支付，于职工行权购买本公司股份收到价款时，转销交付职工的库存股成本和等待期内资本公积（其他资本公积）累计金额，同时，按照其差额调整资本公积（股本溢价）。

36、重要会计政策和会计估计变更

(1) 重要会计政策变更

适用 不适用

(2) 重要会计估计变更

适用 不适用

(3) 2025 年起首次执行新会计准则调整首次执行当年年初财务报表相关项目情况

适用 不适用

37、其他

六、税项

1、主要税种及税率

税种	计税依据	税率
增值税	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	13.00%、6.00%、3.00%
城市维护建设税	实际缴纳的流转税税额	7.00%、5.00%、1.00%
企业所得税	应纳税所得额	9.00%-34.00%
房产税	从价计征，按房产原值一次减除 30% 后余值的 1.2% 计缴；从租计征的，按租金收入的 12% 计缴	1.20%、12%
土地使用税	计税面积	5 元/m ² 、9 元/m ² 、18 元/m ²
教育费附加	实际缴纳的流转税税额	3.00%
地方教育附加	实际缴纳的流转税税额	2.00%、1.00%

存在不同企业所得税税率纳税主体的，披露情况说明

纳税主体名称	所得税税率
本公司、上海威尔逊光电仪器有限公司、上海爱声生物医疗科技有限公司、开立生物医疗科技(武汉)有限公司、SonoScape Medical France SAS	15.00%

上海和一医疗仪器有限公司、开立生物医疗科技（成都）有限公司、开立生物医疗科技（海口）有限责任公司	20.00%
Sonowise, Inc.、Bioprober Corporation、SonoScape US Inc.	21.00%
Sonoscape Medical(Hong Kong) Co.,Ltd、Opticare Co.,Ltd、Visionix Co., Limited	16.50%
株式会社ソノスケイプジャパン	30.62%
SonoScape Medical Netherlands B.V.、SonoScape Medical EU B.V.	19.00%、25.80%
ООО "СОНОСКЕЙП МЕДИЦИНА РУС"	25.00%
SonoScape Medical India Private Limited	25.17%
SonoScape Medical Germany GmbH、SonoScape MedSurg GMBH	30.00%
SONOSCAPE MALAYSIA SDN. BHD.	24.00%
MEDISCAPE MEDICAL MEXICO S DE RL DE CV	30.00%
SONOSCAPE MEDICAL SINGAPORE PTE. LTD.	17.00%
SONOSCAPE MEDICAL RO S. R. L.	16.00%
SONOSCAPE MEDICAL POLSKA SP. Z O.O.	9.00%
SONOSCAPE MEDICAL ITALIA S. R. L.	27.90%
PT SONOSCAPE MEDICAL INDONESIA	22.00%
SONOSCAPE AUSTRALIA HEALTHCARE TECHNOLOGY PTY LTD	30.00%
SonoScape Kazakhstan Medical Technology Co., Ltd	20.00%
SONOSCAPE DO BRASIL MEDICAL TECHNOLOGY LTDA	34.00%
SONOSCAPE EGYPT INNOVATIONS	22.50%
SONOSCAPE MEDICAL SPAIN SL	21.00%、22.00%
除上述以外的其他纳税主体	25.00%

2、税收优惠

1. 增值税

根据财政部、国家税务总局《关于软件产品增值税政策的通知》（财税〔2011〕100号）规定，对增值税一般纳税人销售其自行开发生产的软件产品，按法定税率征收增值税后，对其增值税实际税负超过3%的部分实行即征即退政策。

2. 企业所得税

本公司于2024年12月26日取得深圳市工业和信息化局、深圳市财政局、国家税务总局深圳市税务局联合颁发的高新技术企业证书，证书编号为GR202444206484，认定有效期三年（2024-2026年），因此2025年度按15%的税率计缴企业所得税。

子公司上海威尔逊光电仪器有限公司于2023年12月12日取得上海市科学技术委员会、上海市财政局、国家税务总局上海市税务局联合颁发的高新技术企业证书，证书编号为GR202331006068，认定有效期三年（2023-2025年），因此2025年度按15%的税率计缴企业所得税。

子公司上海爱声生物医疗科技有限公司于2023年12月12日取得上海市科学技术委员会、上海市财政局、国家税务总局上海市税务局联合颁发的高新技术企业证书，证书编号为GR202331005000，认定有效期三年（2023-2025年），因此2025年度按15%的税率计缴企业所得税。

根据《对湖北省认定机构2025年认定报备的第四批高新技术企业进行备案的公告》，子公司开立生物医疗科技（武汉）有限公司于2026年1月通过高新技术企业认定，取得高新证书编号为GR202542004893，有效期三年（2025-2027年），因此2025年度按15%的税率计缴企业所得税。

根据《关于进一步支持小微企业和个体工商户发展有关税费政策的公告》（财政部 税务总局公告2023年第12号），自2023年1月1日至2027年12月31日，对小型微利企业减按25%计入应纳税所得额，按20%的税率缴纳企业所得税；

本公司子公司上海和一医疗仪器有限公司、开立生物医疗科技（成都）有限公司、开立生物医疗科技（海口）有限责任公司满足符合小微企业的条件，享受上述税收优惠政策。

3、其他

七、合并财务报表项目注释

1、货币资金

单位：元

项目	期末余额	期初余额
库存现金	122,614.13	107,140.95
银行存款	1,427,007,606.63	1,570,902,251.54
合计	1,427,130,220.76	1,571,009,392.49
其中：存放在境外的款项总额	145,421,087.35	85,935,937.22

其他说明：

期末银行存款中有 32,421,430.96 元为大额存单计提的应收利息，期初银行存款中有 46,005,333.03 元为大额存单计提的应收利息；货币资金的受限情况见本财务报表附注之说明。

2、交易性金融资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产	237,163,727.82	438,457,719.39
其中：		
理财产品	237,163,727.82	438,457,719.39
其中：		
合计	237,163,727.82	438,457,719.39

其他说明：

3、衍生金融资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
----	------	------

其他说明：

4、应收票据

(1) 应收票据分类列示

单位：元

项目	期末余额	期初余额
银行承兑票据	1,887,497.63	7,687,199.70
合计	1,887,497.63	7,687,199.70

(2) 按坏账计提方法分类披露

单位：元

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例	金额	计提比例		金额	比例	金额	计提比例	
其中：										
银行承兑汇票										
按组合计提坏账准备的应收票据	1,887,497.63	100.00%			1,887,497.63	7,687,199.70	100.00%			7,687,199.70
其中：										
银行承兑汇票	1,887,497.63	100.00%			1,887,497.63	7,687,199.70	100.00%			7,687,199.70
合计	1,887,497.63	100.00%			1,887,497.63	7,687,199.70	100.00%			7,687,199.70

按组合计提坏账准备：

单位：元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
银行承兑汇票组合	1,887,497.63		
合计	1,887,497.63		

确定该组合依据的说明：

如是按照预期信用损失一般模型计提应收票据坏账准备：

适用 不适用

(3) 本期计提、收回或转回的坏账准备情况

本期计提坏账准备情况：

单位：元

类别	期初余额	本期变动金额	期末余额
----	------	--------	------

		计提	收回或转回	核销	其他	
--	--	----	-------	----	----	--

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

适用 不适用

(4) 期末公司已质押的应收票据

单位：元

项目	期末已质押金额
----	---------

(5) 期末公司已背书或贴现且在资产负债表日尚未到期的应收票据

单位：元

项目	期末终止确认金额	期末未终止确认金额
----	----------	-----------

(6) 本期实际核销的应收票据情况

单位：元

项目	核销金额
----	------

其中重要的应收票据核销情况：

单位：元

单位名称	应收票据性质	核销金额	核销原因	履行的核销程序	款项是否由关联交易产生
------	--------	------	------	---------	-------------

应收票据核销说明：

5、应收账款

(1) 按账龄披露

单位：元

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	311,735,500.80	217,432,742.45
1 至 2 年	10,514,161.59	1,932,734.97
2 至 3 年	861,022.00	5,024,711.14
3 年以上	56,806,755.40	75,212,926.31
3 至 4 年	4,260,286.49	3,595,885.19
4 至 5 年	1,109,737.80	21,630,449.71
5 年以上	51,436,731.11	49,986,591.41
合计	379,917,439.79	299,603,114.87

(2) 按坏账计提方法分类披露

单位：元

类别	期末余额	期初余额
----	------	------

	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例	金额	计提比例		金额	比例	金额	计提比例	
按单项计提坏账准备的应收账款	9,458,762.00	2.49%	7,834,013.95	82.82%	1,624,748.05	1,335,021.77	0.45%	1,335,021.77	100.00%	
其中：										
按组合计提坏账准备的应收账款	370,458,677.79	97.51%	71,558,289.60	19.32%	298,900,388.19	298,268,093.10	99.55%	86,450,228.52	28.98%	211,817,864.58
其中：										
合计	379,917,439.79	100.00%	79,392,303.55	20.90%	300,525,136.24	299,603,114.87	100.00%	87,785,250.29	29.30%	211,817,864.58

按单项计提坏账准备：

单位：元

名称	期初余额		期末余额			
	账面余额	坏账准备	账面余额	坏账准备	计提比例	计提理由
单项计提	1,335,021.77	1,335,021.77	9,458,762.00	7,834,013.95	82.82%	无法收回
合计	1,335,021.77	1,335,021.77	9,458,762.00	7,834,013.95		

按组合计提坏账准备：

单位：元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
账龄组合	370,458,677.79	71,558,289.60	19.32%
合计	370,458,677.79	71,558,289.60	

确定该组合依据的说明：

如是按照预期信用损失一般模型计提应收账款坏账准备：

适用 不适用**(3) 本期计提、收回或转回的坏账准备情况**

本期计提坏账准备情况：

单位：元

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	核销	其他	
单项计提坏账准备	1,335,021.77	6,498,992.18				7,834,013.95
按组合计提坏账准备	86,450,228.52	5,660,341.10		20,552,280.02		71,558,289.60
合计	87,785,250.29	12,159,333.28		20,552,280.02		79,392,303.55

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

单位：元

单位名称	收回或转回金额	转回原因	收回方式	确定原坏账准备计提比例的依据及其合理性
------	---------	------	------	---------------------

(4) 本期实际核销的应收账款情况

单位：元

项目	核销金额
实际核销的应收账款	20,552,280.02

其中重要的应收账款核销情况：

单位：元

单位名称	应收账款性质	核销金额	核销原因	履行的核销程序	款项是否由关联交易产生
------	--------	------	------	---------	-------------

应收账款核销说明：

(5) 按欠款方归集的期末余额前五名的应收账款和合同资产情况

单位：元

单位名称	应收账款期末余额	合同资产期末余额	应收账款和合同资产期末余额	占应收账款和合同资产期末余额合计数的比例	应收账款坏账准备和合同资产减值准备期末余额
第一名	85,050,269.00		85,050,269.00	22.39%	4,252,513.45
第二名	13,170,000.00		13,170,000.00	3.47%	13,170,000.00
第三名	12,574,674.47		12,574,674.47	3.31%	628,733.72
第四名	10,881,028.89		10,881,028.89	2.86%	544,051.44
第五名	8,123,740.23		8,123,740.23	2.14%	6,498,992.18
合计	129,799,712.59		129,799,712.59	34.17%	25,094,290.79

6、合同资产

(1) 合同资产情况

单位：元

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	坏账准备	账面价值	账面余额	坏账准备	账面价值
合计	0.00	0.00		0.00	0.00	

(2) 报告期内账面价值发生的重大变动金额和原因

单位：元

项目	变动金额	变动原因
----	------	------

(3) 按坏账计提方法分类披露

单位：元

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例	金额	计提比例		金额	比例	金额	计提比例	
其中：										
其中：										

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用

(4) 本期计提、收回或转回的坏账准备情况

单位：元

项目	本期计提	本期收回或转回	本期转销/核销	原因
----	------	---------	---------	----

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

单位：元

单位名称	收回或转回金额	转回原因	收回方式	确定原坏账准备计提比例的依据及其合理性
------	---------	------	------	---------------------

其他说明：

(5) 本期实际核销的合同资产情况

单位：元

项目	核销金额
----	------

其中重要的合同资产核销情况

单位：元

单位名称	款项性质	核销金额	核销原因	履行的核销程序	款项是否由关联交易产生
------	------	------	------	---------	-------------

合同资产核销说明：

其他说明：

7、应收款项融资

(1) 应收款项融资分类列示

单位：元

项目	期末余额	期初余额
----	------	------

(2) 按坏账计提方法分类披露

单位：元

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例	金额	计提比例		金额	比例	金额	计提比例	
其中：										
其中：										

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

单位：元

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来 12 个月预期信用损失	整个存续期预期信用损失（未发生信用减值）	整个存续期预期信用损失（已发生信用减值）	
2025 年 1 月 1 日余额 在本期				

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

对本期发生损失准备变动的应收款项融资账面余额显著变动的情况说明：

(3) 本期计提、收回或转回的坏账准备的情况

单位：元

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

单位：元

单位名称	收回或转回金额	转回原因	收回方式	确定原坏账准备计提比例的依据及其合理性
------	---------	------	------	---------------------

其他说明：

(4) 期末公司已质押的应收款项融资

单位：元

项目	期末已质押金额
----	---------

(5) 期末公司已背书或贴现且在资产负债表日尚未到期的应收款项融资

单位：元

项目	期末终止确认金额	期末未终止确认金额
----	----------	-----------

(6) 本期实际核销的应收款项融资情况

单位：元

项目	核销金额
----	------

其中重要的应收款项融资核销情况

单位：元

单位名称	款项性质	核销金额	核销原因	履行的核销程序	款项是否由关联交易产生
------	------	------	------	---------	-------------

核销说明：

(7) 应收款项融资本期增减变动及公允价值变动情况

(8) 其他说明

8、其他应收款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
其他应收款	6,137,173.34	18,035,573.47
合计	6,137,173.34	18,035,573.47

(1) 应收利息

1) 应收利息分类

单位：元

项目	期末余额	期初余额
----	------	------

2) 重要逾期利息

单位：元

借款单位	期末余额	逾期时间	逾期原因	是否发生减值及其判断依据
------	------	------	------	--------------

其他说明：

3) 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

4) 本期计提、收回或转回的坏账准备的情况

单位：元

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

单位：元

单位名称	收回或转回金额	转回原因	收回方式	确定原坏账准备计提比例的依据及其合理性

其他说明：

5) 本期实际核销的应收利息情况

单位：元

项目	核销金额

其中重要的应收利息核销情况

单位：元

单位名称	款项性质	核销金额	核销原因	履行的核销程序	款项是否由关联交易产生

核销说明：

其他说明：

(2) 应收股利

1) 应收股利分类

单位：元

项目(或被投资单位)	期末余额	期初余额

2) 重要的账龄超过 1 年的应收股利

单位：元

项目(或被投资单位)	期末余额	账龄	未收回的原因	是否发生减值及其判断依据

3) 按坏账计提方法分类披露

□适用 □不适用

4) 本期计提、收回或转回的坏账准备的情况

单位：元

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

单位：元

单位名称	收回或转回金额	转回原因	收回方式	确定原坏账准备计提比例的依据及其合理性
------	---------	------	------	---------------------

其他说明：

5) 本期实际核销的应收股利情况

单位：元

项目	核销金额
----	------

其中重要的应收股利核销情况

单位：元

单位名称	款项性质	核销金额	核销原因	履行的核销程序	款项是否由关联交易产生
------	------	------	------	---------	-------------

核销说明：

其他说明：

(3) 其他应收款

1) 其他应收款按款项性质分类情况

单位：元

款项性质	期末账面余额	期初账面余额
押金保证金	11,064,675.35	11,887,154.71
应收出口退税款	756,208.30	10,784,531.27
其他	774,440.28	1,541,352.90
合计	12,595,323.93	24,213,038.88

2) 按账龄披露

单位：元

账龄	期末账面余额	期初账面余额
----	--------	--------

1 年以内 (含 1 年)	3,445,402.42	14,464,845.84
1 至 2 年	912,405.08	3,433,971.38
2 至 3 年	2,864,380.03	948,813.04
3 年以上	5,373,136.40	5,365,408.62
3 至 4 年	432,216.28	855,015.98
4 至 5 年	789,829.15	232,224.30
5 年以上	4,151,090.97	4,278,168.34
合计	12,595,323.93	24,213,038.88

3) 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

单位：元

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例	金额	计提比例		金额	比例	金额	计提比例	
其中：										
按组合计提坏账准备	12,595,323.93	100.00%	6,458,150.59	51.27%	6,137,173.34	24,213,038.88	100.00%	6,177,465.41	25.51%	18,035,573.47
其中：										
合计	12,595,323.93	100.00%	6,458,150.59	51.27%	6,137,173.34	24,213,038.88	100.00%	6,177,465.41	25.51%	18,035,573.47

按组合计提坏账准备：

单位：元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
应收出口退税款组合	756,208.30		
账龄组合	11,839,115.63	6,458,150.59	54.55%
合计	12,595,323.93	6,458,150.59	

确定该组合依据的说明：

按预期信用损失一般模型计提坏账准备：

单位：元

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来 12 个月预期信用损失	整个存续期预期信用损失(未发生信用减值)	整个存续期预期信用损失(已发生信用减值)	
2025 年 1 月 1 日余额	184,015.74	343,397.14	5,650,052.53	6,177,465.41
2025 年 1 月 1 日余额在本期				
——转入第二阶段	-45,620.25	45,620.25		
——转入第三阶段		-286,438.00	286,438.00	
本期计提	-3,935.80	-11,338.89	295,959.87	280,685.18
2025 年 12 月 31 日余额	134,459.69	91,240.50	6,232,450.40	6,458,150.59

额				
---	--	--	--	--

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

损失准备本期变动金额重大的账面余额变动情况

适用 不适用

4) 本期计提、收回或转回的坏账准备情况

本期计提坏账准备情况：

单位：元

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他	
按组合计提坏账准备	6,177,465.41	280,685.18				6,458,150.59
合计	6,177,465.41	280,685.18				6,458,150.59

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：

单位：元

单位名称	收回或转回金额	转回原因	收回方式	确定原坏账准备计提比例的依据及其合理性

5) 本期实际核销的其他应收款情况

单位：元

项目	核销金额

其中重要的其他应收款核销情况：

单位：元

单位名称	其他应收款性质	核销金额	核销原因	履行的核销程序	款项是否由关联交易产生

其他应收款核销说明：

6) 按欠款方归集的期末余额前五名的其他应收款情况

单位：元

单位名称	款项的性质	期末余额	账龄	占其他应收款期末余额合计数的比例	坏账准备期末余额
第一名	押金保证金	2,459,675.68	1年以内、1-2年、2-3年、3年以上	19.53%	1,240,634.13
第二名	押金保证金	1,122,260.00	1年以内、2-3年、3年以上	8.91%	99,165.25

第三名	押金保证金	904,364.61	2-3 年	7.18%	271,309.38
第四名	押金保证金	768,066.75	3 年以上	6.10%	768,066.75
第五名	出口退税	756,208.30	1 年以内	6.00%	
合计		6,010,575.34		47.72%	2,379,175.51

7) 因资金集中管理而列报于其他应收款

单位：元

其他说明：

9、预付款项

(1) 预付款项按账龄列示

单位：元

账龄	期末余额		期初余额	
	金额	比例	金额	比例
1 年以内	23,375,166.29	62.51%	19,370,191.90	53.41%
1 至 2 年	274,860.37	0.74%	16,898,295.37	46.59%
2 至 3 年	13,745,599.98	36.75%		
合计	37,395,626.64		36,268,487.27	

账龄超过 1 年且金额重要的预付款项未及时结算原因的说明：

(2) 按预付对象归集的期末余额前五名的预付款情况

单位名称	账面余额	占预付款项 余额的比例 (%)
第一名	13,242,223.55	35.41
第二名	1,581,329.40	4.23
第三名	1,407,554.55	3.76
第四名	1,131,803.43	3.03
第五名	830,000.00	2.22
小 计	18,192,910.93	48.65

其他说明：

10、存货

公司是否需要遵守房地产行业的披露要求

否

(1) 存货分类

单位：元

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	存货跌价准备 或合同履约成 本减值准备	账面价值	账面余额	存货跌价准备 或合同履约成 本减值准备	账面价值
原材料	306,528,588.76	31,568,434.57	274,960,154.19	235,794,584.21	28,705,784.00	207,088,800.21
在产品	61,883,838.43		61,883,838.43	68,718,076.34		68,718,076.34
库存商品	370,306,682.51	76,232,542.01	294,074,140.50	307,778,096.37	68,985,455.08	238,792,641.29
发出商品	6,002,722.11	684,391.95	5,318,330.16	43,209,648.98	1,568,627.37	41,641,021.61
半成品	103,524,909.31	13,240,393.40	90,284,515.91	73,022,575.77	11,119,044.83	61,903,530.94
委托加工物资	38,510,898.09	1,431,257.25	37,079,640.84	35,740,209.93	808,110.13	34,932,099.80
合计	886,757,639.21	123,157,019.18	763,600,620.03	764,263,191.60	111,187,021.41	653,076,170.19

(2) 确认为存货的数据资源

单位：元

项目	外购的数据资源存货	自行加工的数据资源 存货	其他方式取得的数据 资源存货	合计

(3) 存货跌价准备和合同履约成本减值准备

单位：元

项目	期初余额	本期增加金额		本期减少金额		期末余额
		计提	其他	转回或转销	其他	
原材料	28,705,784.00	9,191,416.75		6,328,766.18		31,568,434.57
库存商品	68,985,455.08	26,090,340.42		18,843,253.49		76,232,542.01
半成品	11,119,044.83	4,996,690.72		2,875,342.15		13,240,393.40
发出商品	1,568,627.37	684,391.95		1,568,627.37		684,391.95
委托加工物资	808,110.13	1,251,144.97		627,997.85		1,431,257.25
合计	111,187,021.41	42,213,984.81		30,243,987.04		123,157,019.18

按组合计提存货跌价准备

单位：元

组合名称	期末			期初		
	期末余额	跌价准备	跌价准备计提 比例	期初余额	跌价准备	跌价准备计提 比例

按组合计提存货跌价准备的计提标准

(4) 存货期末余额含有借款费用资本化金额的说明

(5) 合同履约成本本期摊销金额的说明

11、持有待售资产

单位：元

项目	期末账面余额	减值准备	期末账面价值	公允价值	预计处置费用	预计处置时间
----	--------	------	--------	------	--------	--------

其他说明：

12、一年内到期的非流动资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
一年内到期的长期应收款	5,852,000.00	5,780,625.00
合计	5,852,000.00	5,780,625.00

(1) 一年内到期的债权投资

适用 不适用

(2) 一年内到期的其他债权投资

适用 不适用

13、其他流动资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
待抵扣增值税进项税	31,603,196.53	23,314,719.17
预缴企业所得税	4,640,403.82	9,521,118.19
其他	79,900.82	26,218.32
合计	36,323,501.17	32,862,055.68

其他说明：

14、债权投资

(1) 债权投资的情况

单位：元

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值

债权投资减值准备本期变动情况

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
----	------	------	------	------

(2) 期末重要的债权投资

单位：元

债权项目	期末余额					期初余额				
	面值	票面利率	实际利率	到期日	逾期本金	面值	票面利率	实际利率	到期日	逾期本金

(3) 减值准备计提情况

单位：元

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来 12 个月预期信用损失	整个存续期预期信用损失(未发生信用减值)	整个存续期预期信用损失(已发生信用减值)	
2025 年 1 月 1 日余额 在本期				

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

(4) 本期实际核销的债权投资情况

单位：元

项目	核销金额
----	------

其中重要的债权投资核销情况

债权投资核销说明：

损失准备本期变动金额重大的账面余额变动情况

适用 不适用

其他说明：

15、其他债权投资

(1) 其他债权投资的情况

单位：元

项目	期初余额	应计利息	利息调整	本期公允价值变动	期末余额	成本	累计公允价值变动	累计在其他综合收益中确认的减值准备	备注

其他债权投资减值准备本期变动情况

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额

(2) 期末重要的其他债权投资

单位：元

其他债权项目	期末余额					期初余额				
	面值	票面利率	实际利率	到期日	逾期本金	面值	票面利率	实际利率	到期日	逾期本金

(3) 减值准备计提情况

单位：元

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来 12 个月预期信用损失	整个存续期预期信用损失(未发生信用减值)	整个存续期预期信用损失(已发生信用减值)	
2025 年 1 月 1 日余额 在本期				

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

(4) 本期实际核销的其他债权投资情况

单位：元

项目	核销金额

其中重要的其他债权投资核销情况

损失准备本期变动金额重大的账面余额变动情况

适用 不适用

其他说明：

16、其他权益工具投资

单位：元

项目名称	期末余额	期初余额	本期计入其他综合收益的利得	本期计入其他综合收益的损失	本期末累计计入其他综合收益的利得	本期末累计计入其他综合收益的损失	本期确认的股利收入	指定为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的原因
浙江深博医疗技术有限公司	790,157.26	1,218,947.94		428,790.68	-	428,790.68		浙江深博医疗技术有限公司和上海深博医疗器械有限公司是专注于乳腺癌超声智能扫描分析系统的公司。公司持有浙江深博医疗技术有限公司和上海深博医疗器械有限公司的股权为长期持有、不以出售为目的，根据合约按照比例承担投资风险。
上海深博医疗器械有限公司								浙江深博医疗技术有限公司和上海深博医疗器械有限公司是专注于乳腺癌超声智能扫描分析系统的公司。公司持有浙江深博医疗技术有限公司和上海深博医疗器械有限公司的股权为长期持有、不以出售为目的，根据合约按照比例承担投资风险。
合计	790,157.26	1,218,947.94		428,790.68	-	428,790.68		

本期存在终止确认

单位：元

项目名称	转入留存收益的累计利得	转入留存收益的累计损失	终止确认的原因
------	-------------	-------------	---------

分项披露本期非交易性权益工具投资

单位：元

项目名称	确认的股利收入	累计利得	累计损失	其他综合收益转入留存收益的金额	指定为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的原因	其他综合收益转入留存收益的原因
------	---------	------	------	-----------------	---------------------------	-----------------

其他说明：

17、长期应收款

(1) 长期应收款情况

单位：元

项目	期末余额			期初余额			折现率区间
	账面余额	坏账准备	账面价值	账面余额	坏账准备	账面价值	
员工无息借款	6,330,000.00	316,500.00	6,013,500.00	8,905,000.00	445,250.00	8,459,750.00	3.50%-4.90%
员工低息借款	675,000.00	33,750.00	641,250.00	1,837,500.00	91,875.00	1,745,625.00	
其中：未实现融资收益	-770,072.53		-770,072.53	-1,079,773.54		-1,079,773.54	
合计	6,234,927.47	350,250.00	5,884,677.47	9,662,726.46	537,125.00	9,125,601.46	

(2) 按坏账计提方法分类披露

单位：元

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例	金额	计提比例		金额	比例	金额	计提比例	
其中：										
按组合计提坏账准备	7,005,000.00	100.00%	350,250.00	5.00%	6,654,750.00	10,742,500.00	100.00%	537,125.00	5.00%	10,205,375.00
其中：										
合计	7,005,000.00	100.00%	350,250.00	5.00%	6,654,750.00	10,742,500.00	100.00%	537,125.00	5.00%	10,205,375.00

按组合计提坏账准备：

单位：元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
员工贷款组合	7,005,000.00	350,250.00	5.00%
合计	7,005,000.00	350,250.00	

确定该组合依据的说明：

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

单位：元

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来12个月预期信用损失	整个存续期预期信用损失(未发生信用减值)	整个存续期预期信用损失(已发生信用减值)	
2025年1月1日余额	537,125.00			537,125.00
2025年1月1日余额				

在本期				
本期计提	-186,875.00			-186,875.00
2025年12月31日余额	350,250.00			350,250.00

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

(3) 本期计提、收回或转回的坏账准备的情况

单位：元

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他	
员工贷款组合	537,125.00	-186,875.00				350,250.00
合计	537,125.00	-186,875.00				350,250.00

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：

单位：元

单位名称	收回或转回金额	转回原因	收回方式	确定原坏账准备计提比例的依据及其合理性

其他说明：

(4) 本期实际核销的长期应收款情况

单位：元

项目	核销金额

其中重要的长期应收款核销情况：

单位：元

单位名称	款项性质	核销金额	核销原因	履行的核销程序	款项是否由关联交易产生

长期应收款核销说明：

18、长期股权投资

单位：元

被投资单位	期初余额 (账面价值)	减值准备 期初余额	本期增减变动								期末余额 (账面价值)	减值准备 期末余额
			追加投资	减少投资	权益法下确认的投资损益	其他综合收益调整	其他权益变动	宣告发放现金股利或利润	计提减值准备	其他		
一、合营企业												

二、联营企业

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

适用 不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

适用 不适用

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

其他说明：

19、其他非流动金融资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
----	------	------

其他说明：

20、投资性房地产**(1) 采用成本计量模式的投资性房地产**

适用 不适用

(2) 采用公允价值计量模式的投资性房地产

适用 不适用

(3) 转换为投资性房地产并采用公允价值计量

单位：元

项目	转换前核算科目	金额	转换理由	审批程序	对损益的影响	对其他综合收益的影响
----	---------	----	------	------	--------	------------

(4) 未办妥产权证书的投资性房地产情况

单位：元

项目	账面价值	未办妥产权证书原因
----	------	-----------

其他说明：

21、固定资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
固定资产	591,753,005.20	492,794,554.27
合计	591,753,005.20	492,794,554.27

(1) 固定资产情况

单位：元

项目	房屋建筑物	机器设备	运输工具	电子及办公设备	其他设备	自有房屋装修	合计
一、账面原值：							
1. 期初余额	298,492,183.82	289,576,122.60	4,868,695.47	53,573,099.61	13,748,059.12	35,489,208.11	695,747,368.73
2. 本期增加金额	5,239,574.52	175,055,803.66	2,116,476.89	7,932,123.98	1,383,310.82		191,727,289.87
（1）购置		23,943,299.36	2,116,476.89	7,836,512.77	1,260,779.55		35,157,068.57
（2）在建工程转入	5,239,574.52						5,239,574.52
（3）企业合并增加							
（4）存货转入		151,112,504.30			122,027.15		151,234,531.45
3. 本期减少金额		20,425,721.52	612,463.48	238,406.08	8,043,927.88		29,320,518.96
（1）处置或报废		433,174.57	612,463.48	223,826.13	8,043,927.88		9,313,392.06
（2）报表折算差异		85,269.47		14,579.95			99,849.42
（3）转入存货		19,907,277.48					19,907,277.48
4. 期末余额	303,731,758.34	444,206,204.74	6,372,708.88	61,266,817.51	7,087,442.06	35,489,208.11	858,154,139.64
二、累计折旧							
1. 期初余额	30,501,751.10	117,760,746.49	3,822,176.49	35,558,076.71	7,804,582.54	7,323,439.77	202,770,773.10
2. 本期增加金额	12,676,990.37	45,334,904.44	573,544.38	9,333,993.54	1,627,132.86	3,604,033.43	73,150,599.02
（1）计提	12,676,990.37	45,334,904.44	573,544.38	9,317,497.96	1,626,771.58	3,604,033.43	73,133,742.16
（2）报表折算差异				16,495.58	361.28		16,856.86
3. 本期		2,210,235.	445,538.80	213,857.96	6,832,646.		9,702,279.

减少金额		29			99		04
(1) 处置或 报废		69,577.31	445,538.80	201,184.04	6,832,646.99		7,548,947.14
(2) 报表 折算差异		82,928.76		12,673.92			95,602.68
(3) 转入 存货		2,057,729.22					2,057,729.22
4. 期末 余额	43,178,741.47	160,885,415.64	3,950,182.07	44,678,212.29	2,599,068.41	10,927,473.20	266,219,093.08
三、减值准备							
1. 期初 余额		182,041.36					182,041.36
2. 本期 增加金额							
(1) 计提							
3. 本期 减少金额							
(1) 处置或 报废							
4. 期末 余额		182,041.36					182,041.36
四、账面价值							
1. 期末 账面价值	260,553,016.87	283,138,747.74	2,422,526.81	16,588,605.22	4,488,373.65	24,561,734.91	591,753,005.20
2. 期初 账面价值	267,990,432.72	171,633,334.75	1,046,518.98	18,015,022.90	5,943,476.58	28,165,768.34	492,794,554.27

(2) 暂时闲置的固定资产情况

单位：元

项目	账面原值	累计折旧	减值准备	账面价值	备注
----	------	------	------	------	----

(3) 通过经营租赁租出的固定资产

单位：元

项目	期末账面价值
----	--------

(4) 未办妥产权证书的固定资产情况

单位：元

项目	账面价值	未办妥产权证书的原因
房屋建筑物	2,513,967.96	房产证办理中

其他说明：

(5) 固定资产的减值测试情况

适用 不适用

(6) 固定资产清理

单位：元

项目	期末余额	期初余额
----	------	------

其他说明：

22、在建工程

单位：元

项目	期末余额	期初余额
在建工程	493,425,926.88	393,936,468.06
合计	493,425,926.88	393,936,468.06

(1) 在建工程情况

单位：元

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
松山湖开立医疗器械产研项目	180,733,856.04		180,733,856.04	145,111,683.38		145,111,683.38
总部基地建设	135,293,311.76		135,293,311.76	104,566,007.55		104,566,007.55
开立医疗高端医疗器械研发生产基地项目	142,219,858.90		142,219,858.90	125,557,296.55		125,557,296.55
其他	35,178,900.18		35,178,900.18	18,701,480.58		18,701,480.58
合计	493,425,926.88		493,425,926.88	393,936,468.06		393,936,468.06

(2) 重要在建工程项目本期变动情况

单位：元

项目名称	预算数	期初余额	本期增加金额	本期转入固定资产金额	本期其他减少金额	期末余额	工程累计投入占预算比例	工程进度	利息资本化累计金额	其中：本期利息资本化金额	本期利息资本化率	资金来源
------	-----	------	--------	------------	----------	------	-------------	------	-----------	--------------	----------	------

松山湖开立医疗器械产研项目	327,342,900.00	145,111,683.38	35,622,172.66			180,733,856.04	55.21%	82.15			募集资金、自筹资金
总部基地建设项目	151,767,100.00	104,566,007.55	30,727,304.21			135,293,311.76	89.15%	89.15			募集资金、自筹资金
开立医疗高端医疗器械研发生产基地项目	180,000,000.00	125,557,296.55	16,662,562.35			142,219,858.90	79.01%	79.01			自筹资金
合计	659,110,000.00	375,234,987.48	83,012,039.22			458,247,026.70					

(3) 本期计提在建工程减值准备情况

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额	计提原因
----	------	------	------	------	------

其他说明：

(4) 在建工程的减值测试情况

□适用 不适用

(5) 工程物资

单位：元

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值

其他说明：

23、生产性生物资产

(1) 采用成本计量模式的生产性生物资产

□适用 不适用

(2) 采用成本计量模式的生产性生物资产的减值测试情况

□适用 不适用

(3) 采用公允价值计量模式的生产性生物资产

□适用 不适用

24、油气资产

□适用 不适用

25、使用权资产

(1) 使用权资产情况

单位：元

项目	房屋及建筑物	合计
一、账面原值		
1. 期初余额	79,391,596.64	79,391,596.64
2. 本期增加金额	5,646,337.91	5,646,337.91
(1) 租入	5,646,337.91	5,646,337.91
3. 本期减少金额	10,735,101.34	10,735,101.34
(1) 处置	10,735,101.34	10,735,101.34
4. 期末余额	74,302,833.21	74,302,833.21
二、累计折旧		
1. 期初余额	29,784,431.93	29,784,431.93
2. 本期增加金额	18,282,836.90	18,282,836.90
(1) 计提	18,282,836.90	18,282,836.90
3. 本期减少金额	8,770,609.32	8,770,609.32
(1) 处置	8,770,609.32	8,770,609.32
4. 期末余额	39,296,659.51	39,296,659.51
三、减值准备		
1. 期初余额		
2. 本期增加金额		
(1) 计提		
3. 本期减少金额		
(1) 处置		
4. 期末余额		
四、账面价值		
1. 期末账面价值	35,006,173.70	35,006,173.70
2. 期初账面价值	49,607,164.71	49,607,164.71

(2) 使用权资产的减值测试情况

□适用 □不适用

其他说明：

26、无形资产

(1) 无形资产情况

单位：元

项目	土地使用权	专利权	非专利技术	专有技术	软件	合计
一、账面原值						
1. 期初余额	166,326,101.28	44,642,642.28		35,570,098.68	28,526,875.59	275,065,717.83
2. 本期增加金额		268,000.00			505,044.79	773,044.79
(1) 购置		268,000.00			499,380.59	767,380.59
(2) 内部研发						
(3) 企业合并增加						
(4) 报表折算差异					5,664.20	5,664.20
3. 本期减少金额		683,088.00		523,488.00		1,206,576.00
(1) 处置						
(2) 报表折算差异		683,088.00		523,488.00		1,206,576.00
4. 期末余额	166,326,101.28	44,227,554.28		35,046,610.68	29,031,920.38	274,632,186.62
二、累计摊销						
1. 期初余额	34,016,231.03	32,742,259.62		33,570,648.21	17,089,333.65	117,418,472.51
2. 本期增加金额	5,237,896.51	2,360,605.37			3,727,372.62	11,325,874.50
(1) 计提	5,237,896.51	2,360,605.37			3,727,089.41	11,325,591.29
(2) 报表折算差异					283.21	283.21
3. 本期减少金额		654,742.35		523,488.00		1,178,230.35
(1) 处置						
(2) 报表折算差异		654,742.35		523,488.00		1,178,230.35
4. 期末余额	39,254,127.54	34,448,122.64		33,047,160.21	20,816,706.27	127,566,116.66
三、减值准备						
1. 期初余额				1,999,450.47		1,999,450.47
2. 本期增加金额						
(1) 计提						
3. 本期减少金额						
(1) 处置						

4. 期末余额				1,999,450.47		1,999,450.47
四、账面价值						
1. 期末账面价值	127,071,973.74	9,779,431.64			8,215,214.11	145,066,619.49
2. 期初账面价值	132,309,870.25	11,900,382.66			11,437,541.94	155,647,794.85

本期末通过公司内部研发形成的无形资产占无形资产余额的比例。

(2) 确认为无形资产的数据资源

适用 不适用

(3) 未办妥产权证书的土地使用权情况

单位：元

项目	账面价值	未办妥产权证书的原因
----	------	------------

其他说明：

(4) 无形资产的减值测试情况

适用 不适用

27、商誉

(1) 商誉账面原值

单位：元

被投资单位名称或形成商誉的事项	期初余额	本期增加		本期减少		期末余额
		企业合并形成的		处置	其他	
Sonowise, Inc.	171,348,113.68				3,804,345.74	167,543,767.94
上海威尔逊光电仪器有限公司及上海和一医疗仪器有限公司	334,965,772.57					334,965,772.57
开立荟臻生物医疗科技（上海）有限公司	18,074,901.57					18,074,901.57
合计	524,388,787.82				3,804,345.74	520,584,442.08

(2) 商誉减值准备

单位：元

被投资单位名称	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
---------	------	------	------	------

称或形成商誉的事项		计提		处置	
Sonowise, Inc.	76,916,871.56				76,916,871.56
上海威尔逊光电仪器有限公司及上海和一医疗仪器有限公司	334,965,772.57				334,965,772.57
合计	411,882,644.13				411,882,644.13

(3) 商誉所在资产组或资产组组合的相关信息

名称	所属资产组或组合的构成及依据	所属经营分部及依据	是否与以前年度保持一致
收购 Sonowise 单体业务与应用彩超数字波束技术生产的系列产品产业链	构成: 归属于资产组的流动资产、固定资产、无形资产、负债及其他资产(或负债); 依据: 根据对资产组预计的使用安排、经营规划及盈利预测, 以及对商誉形成的历史及目前资产状况的分析, 确定与商誉相关资产组或资产组组合	不适用	是
上海威尔逊光电仪器有限公司及上海和一医疗仪器有限公司	构成: 归属于资产组的流动资产、固定资产、无形资产、负债及其他资产(或负债); 依据: 根据对资产组预计的使用安排、经营规划及盈利预测, 以及对商誉形成的历史及目前资产状况的分析, 确定与商誉相关资产组或资产组组合	不适用	是
收购开立荟臻业务与外科产品生产的系列产品产业链	构成: 归属于资产组的流动资产、固定资产、无形资产、负债及其他资产(或负债); 依据: 根据对资产组预计的使用安排、经营规划及盈利预测, 以及对商誉形成的历史及目前资产状况的分析, 确定与商誉相关资产组或资产组组合	不适用	是

资产组或资产组组合发生变化

名称	变化前的构成	变化后的构成	导致变化的客观事实及依据
----	--------	--------	--------------

其他说明

(4) 可收回金额的具体确定方法

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

适用 不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

适用 不适用

单位: 元

项目	账面价值	可收回金额	减值金额	预测期的年限	预测期的关键参数	稳定期的关键参数	稳定期的关键参数的确定依据
Sonowise, Inc.	457,162,604.97	582,420,500.85		5	根据历史经验及对市场发展的预	稳定期增长率 0%, 利润	12.19%, 按照 WACC 模

					测确定预测期各期的收入金额； 利润表项目根据基期收入占比确认	表项目根据预测期最后一期确定	型计算确定
开立荟臻生物医疗科技（上海）有限公司	65,644,218.85	239,141,494.45		5	根据历史经验及对市场发展的预测确定预测期各期的收入金额； 利润表项目根据基期收入占比确认	稳定期增长率 0%，利润表项目根据预测期最后一期确定	12.30%，按照 WACC 模型计算确定
合计	522,806,823.82	821,561,995.30					

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

(5) 业绩承诺完成及对应商誉减值情况

形成商誉时存在业绩承诺且报告期或报告期上一期间处于业绩承诺期内

适用 不适用

其他说明：

28、长期待摊费用

单位：元

项目	期初余额	本期增加金额	本期摊销金额	其他减少金额	期末余额
装修费	33,131,202.85	347,842.49	6,518,983.86		26,960,061.48
其他	1,998,040.03	1,196,211.61	982,322.82		2,211,928.82
合计	35,129,242.88	1,544,054.10	7,501,306.68		29,171,990.30

其他说明：

29、递延所得税资产/递延所得税负债

(1) 未经抵销的递延所得税资产

单位：元

项目	期末余额		期初余额	
	可抵扣暂时性差异	递延所得税资产	可抵扣暂时性差异	递延所得税资产
资产减值准备	199,231,271.83	29,941,109.27	200,134,822.78	20,379,402.23
内部交易未实现利润	134,107,858.86	25,982,829.18	55,919,681.23	10,634,573.86
可抵扣亏损	223,185,377.59	33,477,806.64	190,330,586.50	19,500,167.47
递延收益	23,203,154.94	3,480,473.24	22,275,804.03	2,230,112.81

租赁负债	30,073,650.74	4,511,047.61	57,628,927.29	9,080,669.20
合计	609,801,313.96	97,393,265.94	526,289,821.83	61,824,925.57

(2) 未经抵销的递延所得税负债

单位：元

项目	期末余额		期初余额	
	应纳税暂时性差异	递延所得税负债	应纳税暂时性差异	递延所得税负债
交易性金融资产公允价值变动	51,340.14	7,701.02	3,557,719.39	355,771.94
固定资产一次性扣除	2,454,396.15	368,159.42	4,801,365.64	480,136.56
使用权资产	26,747,222.83	4,012,083.42	55,096,691.19	8,634,281.24
合计	29,252,959.12	4,387,943.86	63,455,776.22	9,470,189.74

(3) 以抵销后净额列示的递延所得税资产或负债

单位：元

项目	递延所得税资产和负债期末互抵金额	抵销后递延所得税资产或负债期末余额	递延所得税资产和负债期初互抵金额	抵销后递延所得税资产或负债期初余额
递延所得税资产	4,387,943.86	93,005,322.08	9,470,189.74	52,354,735.83
递延所得税负债	4,387,943.86		9,470,189.74	

(4) 未确认递延所得税资产明细

单位：元

项目	期末余额	期初余额
可抵扣暂时性差异	55,101,443.67	31,078,364.80
可抵扣亏损	269,647,338.26	202,086,150.29
合计	324,748,781.93	233,164,515.09

(5) 未确认递延所得税资产的可抵扣亏损将于以下年度到期

单位：元

年份	期末金额	期初金额	备注
2025 年		603,053.94	
2026 年	464,786.23	464,786.23	
2027 年	8,107,295.33	8,302,845.19	
2028 年	34,776,044.91	48,828,760.84	
2029 年	92,201,027.30	94,650,103.78	
2030 年	90,265,331.72	12,008,934.40	
2031 年	7,746,975.33	7,746,975.33	
2033 年	11,309,999.50	11,309,999.50	
2034 年	15,998,631.61	18,170,691.08	
2035 年	8,777,246.33		
合计	269,647,338.26	202,086,150.29	

其他说明：

30、其他非流动资产

单位：元

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
预付设备款	12,085,797.91		12,085,797.91	18,070,917.23		18,070,917.23
预付工程款	14,326,790.00		14,326,790.00	17,610,496.54		17,610,496.54
固定收益类产品	61,077,095.89		61,077,095.89			
合计	87,489,683.80		87,489,683.80	35,681,413.77		35,681,413.77

其他说明：

31、所有权或使用权受到限制的资产

单位：元

项目	期末				期初			
	账面余额	账面价值	受限类型	受限情况	账面余额	账面价值	受限类型	受限情况
货币资金	6,281,450.00	6,281,450.00	冻结	诉讼冻结资金	2,435,633.11	2,435,633.11	冻结	诉讼冻结资金
货币资金	6,505.86	6,505.86	冻结	外币账户封存, 不收不付	6,653.58	6,653.58	冻结	外币账户封存, 不收不付
合计	6,287,955.86	6,287,955.86			2,442,286.69	2,442,286.69		

其他说明：

32、短期借款

(1) 短期借款分类

单位：元

项目	期末余额	期初余额
信用借款	94,048,905.75	185,540,925.59
票据贴现借款	136,677,840.51	76,666,591.69
合计	230,726,746.26	262,207,517.28

短期借款分类的说明：

(2) 已逾期未偿还的短期借款情况

本期末已逾期未偿还的短期借款总额为元，其中重要的已逾期未偿还的短期借款情况如下：

单位：元

借款单位	期末余额	借款利率	逾期时间	逾期利率
------	------	------	------	------

其他说明：

33、交易性金融负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
其中：		
其中：		

其他说明：

34、衍生金融负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
----	------	------

其他说明：

35、应付票据

单位：元

种类	期末余额	期初余额
----	------	------

本期末已到期未支付的应付票据总额为元，到期未付的原因为。

36、应付账款

(1) 应付账款列示

单位：元

项目	期末余额	期初余额
应付货款	302,324,907.76	264,019,625.93
应付设备款	3,447,529.94	3,752,569.03
应付工程款	43,283,581.13	45,240,596.28
其他	18,058,317.67	18,533,095.83
合计	367,114,336.50	331,545,887.07

(2) 账龄超过1年或逾期的重要应付账款

单位：元

项目	期末余额	未偿还或结转的原因
----	------	-----------

其他说明：

(3) 是否存在逾期尚未支付中小企业款项的情况

是否属于大型企业

是 否

是否存在逾期尚未支付中小企业款项的情况

是 否

37、其他应付款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
其他应付款	89,660,500.28	82,758,851.45
合计	89,660,500.28	82,758,851.45

(1) 应付利息

单位：元

项目	期末余额	期初余额
----	------	------

重要的已逾期未支付的利息情况：

单位：元

借款单位	逾期金额	逾期原因
------	------	------

其他说明：

(2) 应付股利

单位：元

项目	期末余额	期初余额
----	------	------

其他说明，包括重要的超过 1 年未支付的应付股利，应披露未支付原因：

(3) 其他应付款

1) 按款项性质列示其他应付款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
押金保证金	35,501,400.00	33,705,000.00
待付员工报销款	13,214,747.52	11,886,523.17
待付费用款	24,458,181.76	27,519,750.30
应付单位款	7,303,210.00	8,731,276.20
员工持股计划款	7,965,000.00	
其他	1,217,961.00	916,301.78
合计	89,660,500.28	82,758,851.45

2) 账龄超过 1 年或逾期的重要其他应付款

单位：元

项目	期末余额	未偿还或结转的原因
----	------	-----------

其他说明：

38、合同负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
预收货款	70,266,565.20	151,441,179.88
合计	70,266,565.20	151,441,179.88

账龄超过 1 年的重要合同负债

单位：元

项目	期末余额	未偿还或结转的原因
----	------	-----------

报告期内账面价值发生重大变动的金额和原因

单位：元

项目	变动金额	变动原因
----	------	------

39、应付职工薪酬

(1) 应付职工薪酬列示

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
一、短期薪酬	194,107,521.80	898,355,514.52	896,510,197.81	195,952,838.51
二、离职后福利-设定提存计划	1,185,779.82	62,966,450.86	62,958,813.07	1,193,417.61
三、辞退福利		18,035,568.14	12,580,578.34	5,454,989.80
合计	195,293,301.62	979,357,533.52	972,049,589.22	202,601,245.92

(2) 短期薪酬列示

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
1、工资、奖金、津贴和补贴	192,385,014.84	832,756,104.82	830,916,717.81	194,224,401.85
2、职工福利费	475,383.84	14,063,113.15	14,139,760.34	398,736.65
3、社会保险费	650,311.00	28,585,036.09	28,572,603.64	662,743.45
其中：医疗保险费	610,309.47	26,075,908.10	26,046,429.25	639,788.32
工伤保险费	16,775.62	1,045,088.04	1,041,752.28	20,111.38
生育保险费	23,225.91	1,464,039.95	1,484,422.11	2,843.75

4、住房公积金	596,812.12	22,951,260.46	22,881,116.02	666,956.56
合计	194,107,521.80	898,355,514.52	896,510,197.81	195,952,838.51

(3) 设定提存计划列示

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
1、基本养老保险	1,147,664.17	60,626,632.74	60,618,080.44	1,156,216.47
2、失业保险费	38,115.65	2,339,818.12	2,340,732.63	37,201.14
合计	1,185,779.82	62,966,450.86	62,958,813.07	1,193,417.61

其他说明：

40、应交税费

单位：元

项目	期末余额	期初余额
增值税	32,869,700.69	21,709,294.88
企业所得税	1,984,854.48	577,656.56
城市维护建设税	1,936,799.43	1,452,324.93
代扣代缴个人所得税	3,911,033.25	3,654,588.09
教育费附加	850,062.82	634,507.94
地方教育附加	566,708.55	423,005.31
其他	261,623.49	171,448.54
合计	42,380,782.71	28,622,826.25

其他说明：

41、持有待售负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额

其他说明：

42、一年内到期的非流动负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
一年内到期的长期借款	20,000.00	20,000.00
一年内到期的租赁负债	14,265,269.32	16,571,518.70
合计	14,285,269.32	16,591,518.70

其他说明：

43、其他流动负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
待转销项税额	3,132,727.28	14,827,642.12
合计	3,132,727.28	14,827,642.12

短期应付债券的增减变动：

单位：元

债券名称	面值	票面利率	发行日期	债券期限	发行金额	期初余额	本期发行	按面值计提利息	溢折价摊销	本期偿还		期末余额	是否违约
合计													

其他说明：

44、长期借款

(1) 长期借款分类

单位：元

项目	期末余额	期初余额
信用借款	39,973,671.23	39,999,326.00
合计	39,973,671.23	39,999,326.00

长期借款分类的说明：

其他说明，包括利率区间：

45、应付债券

(1) 应付债券

单位：元

项目	期末余额	期初余额

(2) 应付债券的增减变动（不包括划分为金融负债的优先股、永续债等其他金融工具）

单位：元

债券名称	面值	票面利率	发行日期	债券期限	发行金额	期初余额	本期发行	按面值计提利息	溢折价摊销	本期偿还		期末余额	是否违约
合计		---											---

(3) 可转换公司债券的说明

(4) 划分为金融负债的其他金融工具说明

期末发行在外的优先股、永续债等其他金融工具基本情况

期末发行在外的优先股、永续债等金融工具变动情况表

单位：元

发行在外的金融工具	期初		本期增加		本期减少		期末	
	数量	账面价值	数量	账面价值	数量	账面价值	数量	账面价值

其他金融工具划分为金融负债的依据说明

其他说明：

46、租赁负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
租赁负债本金	27,000,625.19	39,046,850.67
未确认融资费用	-1,843,954.92	-3,056,029.25
合计	25,156,670.27	35,990,821.42

其他说明：

47、长期应付款

单位：元

项目	期末余额	期初余额

(1) 按款项性质列示长期应付款

单位：元

项目	期末余额	期初余额

其他说明：

(2) 专项应付款

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额	形成原因

其他说明：

48、长期应付职工薪酬

(1) 长期应付职工薪酬表

单位：元

项目	期末余额	期初余额
----	------	------

(2) 设定受益计划变动情况

设定受益计划义务现值：

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
----	-------	-------

计划资产：

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
----	-------	-------

设定受益计划净负债（净资产）

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
----	-------	-------

设定受益计划的内容及与之相关风险、对公司未来现金流量、时间和不确定性的影响说明：

设定受益计划重大精算假设及敏感性分析结果说明：

其他说明：

49、预计负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额	形成原因
----	------	------	------

其他说明，包括重要预计负债的相关重要假设、估计说明：

50、递延收益

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额	形成原因
政府补助	45,495,804.03	20,150,990.00	7,124,935.76	58,521,858.27	尚未结转至损益
合计	45,495,804.03	20,150,990.00	7,124,935.76	58,521,858.27	

其他说明：

51、其他非流动负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
----	------	------

其他说明：

52、股本

单位：元

	期初余额	本次变动增减(+、-)					期末余额
		发行新股	送股	公积金转股	其他	小计	
股份总数	432,712,405.00						432,712,405.00

其他说明：

53、其他权益工具

(1) 期末发行在外的优先股、永续债等其他金融工具基本情况

(2) 期末发行在外的优先股、永续债等金融工具变动情况表

单位：元

发行在外的金融工具	期初		本期增加		本期减少		期末	
	数量	账面价值	数量	账面价值	数量	账面价值	数量	账面价值

其他权益工具本期增减变动情况、变动原因说明，以及相关会计处理的依据：

其他说明：

54、资本公积

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
资本溢价（股本溢价）	1,070,635,234.88			1,070,635,234.88
其他资本公积	71,786,577.97	3,106,143.73		74,892,721.70
合计	1,142,421,812.85	3,106,143.73		1,145,527,956.58

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

本期资本公积-其他资本公积增加 3,106,143.73 元,系公司实施员工股权激励所形成的股份支付费用按服务期摊销确认所致。

55、库存股

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
公开市场回购股份	120,031,542.92			120,031,542.92
合计	120,031,542.92			120,031,542.92

其他说明,包括本期增减变动情况、变动原因说明:

56、其他综合收益

单位：元

项目	期初余额	本期发生额						期末余额
		本期所得税前发生额	减：前期计入其他综合收益当期转入损益	减：前期计入其他综合收益当期转入留存收益	减：所得税费用	税后归属于母公司	税后归属于少数股东	
一、不能重分类进损益的其他综合收益	- 6,983,829.06	- 428,790.68				- 428,790.68		- 7,412,619.74
其他权益工具投资公允价值变动	- 6,983,829.06	- 428,790.68				- 428,790.68		- 7,412,619.74
二、将重分类进损益的其他综合收益	22,987,740.30	- 2,707,184.74				- 2,707,184.74		20,280,555.56
外币财务报表折算差额	22,987,740.30	- 2,707,184.74				- 2,707,184.74		20,280,555.56
其他综合收益合计	16,003,911.24	- 3,135,975.42				- 3,135,975.42		12,867,935.82

其他说明,包括对现金流量套期损益的有效部分转为被套期项目初始确认金额调整:

57、专项储备

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
----	------	------	------	------

其他说明,包括本期增减变动情况、变动原因说明:

58、盈余公积

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
法定盈余公积	224,186,770.37			224,186,770.37
合计	224,186,770.37			224,186,770.37

盈余公积说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

59、未分配利润

单位：元

项目	本期	上期
调整前上期末未分配利润	1,412,929,122.87	1,428,697,983.02
调整后期初未分配利润	1,412,929,122.87	1,428,697,983.02
加：本期归属于母公司所有者的净利润	197,280,077.30	142,397,376.09
减：提取法定盈余公积		20,362,714.64
应付普通股股利	42,982,240.50	137,803,521.60
期末未分配利润	1,567,226,959.67	1,412,929,122.87

调整期初未分配利润明细：

- 1)、由于《企业会计准则》及其相关新规定进行追溯调整，影响期初未分配利润 0.00 元。
- 2)、由于会计政策变更，影响期初未分配利润 0.00 元。
- 3)、由于重大会计差错更正，影响期初未分配利润 0.00 元。
- 4)、由于同一控制导致的合并范围变更，影响期初未分配利润 0.00 元。
- 5)、其他调整合计影响期初未分配利润 0.00 元。

使用资本公积弥补亏损详细情况说明：

根据公司 2024 年度股东大会决议，公司向全体股东发放现金股利 42,982,240.50 元。

60、营业收入和营业成本

单位：元

项目	本期发生额		上期发生额	
	收入	成本	收入	成本
主营业务	2,289,514,710.71	871,795,915.56	1,999,660,216.73	724,916,951.68
其他业务	19,393,955.80	5,889,362.24	14,196,341.82	4,431,676.49
合计	2,308,908,666.51	877,685,277.80	2,013,856,558.55	729,348,628.17

公司报告期内经审计利润总额、净利润、扣除非经常性损益后的净利润三者孰低为负值

是 否

营业收入、营业成本的分解信息：

单位：元

合同分类	分部 1		分部 2				合计	
	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本
业务类型	2,308,908,666.51	877,685,277.80					2,308,908,666.51	877,685,277.80
其中:								
彩超	1,236,543,573.42	539,688,695.03					1,236,543,573.42	539,688,695.03
内窥镜及镜下治疗器具	1,013,606,687.85	318,634,509.83					1,013,606,687.85	318,634,509.83
按经营地区分类								
其中:								
国内	1,169,333,617.35	419,741,242.58					1,169,333,617.35	419,741,242.58
国外	1,139,575,049.16	457,944,035.22					1,139,575,049.16	457,944,035.22
市场或客户类型								
其中:								
合同类型								
其中:								
按商品转让的时间分类								
其中:								
在某一时点确认收入	2,295,878,554.70	873,645,943.14					2,295,878,554.70	873,645,943.14
在某一时段内确认收入	13,030,111.81	4,039,334.66					13,030,111.81	4,039,334.66
按合同期限分类								
其中:								
按销售渠道分类								
其中:								
合计								

与履约义务相关的信息:

项目	履行履约义务的时间	重要的支付条款	公司承诺转让商品的性质	是否为主要责任人	公司承担的预期将退还给客户的款项	公司提供的质量保证类型及相关义务
销售商品	商品交付时	按合同约定	医疗器械产品	是	无	保证类质量保证
提供服务	服务期间/服务完成时	按合同约定	服务	是	无	无

其他说明

与分摊至剩余履约义务的交易价格相关的信息：

本报告期末已签订合同、但尚未履行或尚未履行完毕的履约义务所对应的收入金额为 122,344,455.34 元，其中，122,344,455.34 元预计将于 2026 年度确认收入，元预计将于年度确认收入，元预计将于年度确认收入。

合同中可变对价相关信息：

重大合同变更或重大交易价格调整

单位：元

项目	会计处理方法	对收入的影响金额
----	--------	----------

其他说明：

61、税金及附加

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
城市维护建设税	9,502,059.41	9,827,669.66
教育费附加	4,205,993.25	4,271,172.90
地方教育附加	2,803,995.50	2,847,448.62
印花税及其他	4,757,809.08	1,938,634.01
合计	21,269,857.24	18,884,925.19

其他说明：

62、管理费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	84,773,850.20	72,614,406.89
折旧摊销费	26,077,940.83	25,642,062.09
中介咨询费	12,369,969.74	8,665,270.26
租赁费及物业费	9,048,815.29	9,464,608.00
股份支付	610,460.45	-112,838.97
其他	13,376,600.29	20,875,238.38
合计	146,257,636.80	137,148,746.65

其他说明：

63、销售费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	373,099,202.51	323,519,262.85
市场推广费	106,567,382.09	90,178,532.57

办公差旅费	86,392,516.49	74,734,111.83
业务招待费	20,486,798.10	16,509,071.51
折旧摊销费	32,804,593.76	15,834,790.19
租赁费及物业费	11,968,851.46	11,832,608.15
出口信用保险费	9,003,102.98	8,006,465.49
股份支付	803,231.67	-629,481.90
其他	34,364,225.22	32,903,973.93
合计	675,489,904.28	572,889,334.62

其他说明：

64、研发费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	372,889,878.78	359,502,001.27
材料费	24,348,379.11	24,908,676.75
科技合作费	12,463,186.24	14,747,602.68
折旧摊销费	21,900,324.52	20,086,020.87
房租水电物业费	9,682,378.86	7,775,236.73
交通差旅费	5,986,105.72	7,681,582.29
咨询服务费	9,706,442.62	8,584,786.30
检验注册费	27,511,803.84	22,990,480.62
股份支付	1,134,353.89	-3,196,532.41
其他	10,155,539.63	9,852,859.67
合计	495,778,393.21	472,932,714.77

其他说明：

65、财务费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
利息支出	4,158,721.83	6,696,879.19
减：利息收入	35,631,786.52	45,545,581.48
汇兑损益	-4,513,733.13	-1,629,664.56
银行手续费及其他	3,074,753.50	3,090,518.34
合计	-32,912,044.32	-37,387,848.51

其他说明：

66、其他收益

单位：元

产生其他收益的来源	本期发生额	上期发生额
与资产相关的政府补助	3,446,033.65	2,407,725.60
与收益相关的政府补助	86,172,068.31	108,137,674.06
代扣个人所得税手续费返还	1,272,372.91	1,303,330.05
增值税加计抵减	1,130,682.38	3,601,971.23

合计	92,021,157.25	115,450,700.94
----	---------------	----------------

67、净敞口套期收益

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
----	-------	-------

其他说明：

68、公允价值变动收益

单位：元

产生公允价值变动收益的来源	本期发生额	上期发生额
交易性金融资产	163,727.82	3,557,719.39
合计	163,727.82	3,557,719.39

其他说明：

69、投资收益

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
处置金融工具取得的投资收益	2,195,770.34	602,699.21
合计	2,195,770.34	602,699.21

其他说明：

70、信用减值损失

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
坏账损失	-12,254,268.46	-5,288,405.55
合计	-12,254,268.46	-5,288,405.55

其他说明：

71、资产减值损失

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
一、存货跌价损失及合同履约成本减值损失	-42,213,984.81	-56,943,838.05
十、商誉减值损失		-55,912,450.27
合计	-42,213,984.81	-112,856,288.32

其他说明：

72、资产处置收益

单位：元

资产处置收益的来源	本期发生额	上期发生额
固定资产处置收益	22,723.95	45,530.66
使用权资产处置收益	8,012.92	3,936.83

73、营业外收入

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额	计入当期非经常性损益的金 额
废品收入	382,534.51	130,391.99	382,534.51
罚没收入		109,965.84	
赔偿款	820,670.96		820,670.96
其他	26,549.28	14,976.21	26,549.28
合计	1,229,754.75	255,334.04	1,229,754.75

其他说明：

74、营业外支出

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额	计入当期非经常性损益的金 额
对外捐赠	653,873.08	283,097.74	653,873.08
非流动资产毁损报废损失	1,209,384.95	1,110,734.24	1,209,384.95
其他	458,287.30	228,224.14	458,287.30
合计	2,321,545.33	1,622,056.12	2,321,545.33

其他说明：

75、所得税费用

(1) 所得税费用表

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
当期所得税费用	7,561,498.88	-455,253.44
递延所得税费用	-40,650,586.25	-21,752,893.91
合计	-33,089,087.37	-22,208,147.35

(2) 会计利润与所得税费用调整过程

单位：元

项目	本期发生额
利润总额	164,190,989.93
按法定/适用税率计算的所得税费用	24,628,648.49
子公司适用不同税率的影响	-7,512,661.34
调整以前期间所得税的影响	3,669,095.58
不可抵扣的成本、费用和损失的影响	5,753,639.47
使用前期未确认递延所得税资产的可抵扣亏损的影响	-2,578,823.38
本期未确认递延所得税资产的可抵扣暂时性差异或可抵扣亏损的影响	19,483,593.40
税率调整导致期初递延所得税资产/负债余额的变化	-18,206,919.56
研发费用加计扣除	-58,325,660.03
所得税费用	-33,089,087.37

其他说明：

76、其他综合收益

详见附注之说明。

77、现金流量表项目

(1) 与经营活动有关的现金

收到的其他与经营活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
收到的利息收入	48,138,592.70	40,726,262.03
政府补助	31,738,387.17	57,569,141.51
收往来款及收到职工归还备用金	22,970,446.98	19,334,919.99
合计	102,847,426.85	117,630,323.53

收到的其他与经营活动有关的现金说明：

支付的其他与经营活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
付现费用	346,595,432.75	326,860,806.75
往来款项及其他	17,911,582.51	8,997,609.72
合计	364,507,015.26	335,858,416.47

支付的其他与经营活动有关的现金说明：

(2) 与投资活动有关的现金

收到的其他与投资活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
理财产品到期收回	784,500,000.00	1,011,000,000.00
合计	784,500,000.00	1,011,000,000.00

收到的重要的与投资活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
----	-------	-------

收到的其他与投资活动有关的现金说明：

支付的其他与投资活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
购买理财产品和大额存单	856,600,000.00	1,395,900,000.00
衍生金融工具亏损		4,372,900.00
合计	856,600,000.00	1,400,272,900.00

支付的重要的与投资活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
----	-------	-------

支付的其他与投资活动有关的现金说明：

(3) 与筹资活动有关的现金

收到的其他与筹资活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
收到员工持股计划款	7,965,000.00	
合计	7,965,000.00	

收到的其他与筹资活动有关的现金说明：

支付的其他与筹资活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
回购股票		60,039,195.69
长期租赁	19,732,039.02	23,220,725.00
合计	19,732,039.02	83,259,920.69

支付的其他与筹资活动有关的现金说明：

筹资活动产生的各项负债变动情况

适用 不适用

(4) 以净额列报现金流量的说明

项目	相关事实情况	采用净额列报的依据	财务影响
----	--------	-----------	------

(5) 不涉及当期现金收支、但影响企业财务状况或在未来可能影响企业现金流量的重大活动及财务影响

78、现金流量表补充资料

(1) 现金流量表补充资料

单位：元

补充资料	本期金额	上期金额
1. 将净利润调节为经营活动现金流量		
净利润	197,280,077.30	142,397,376.09
加：资产减值准备	54,468,253.27	118,144,693.87
固定资产折旧、油气资产折耗、生产性生物资产折旧	73,133,742.16	54,077,599.60
使用权资产折旧	18,282,836.90	19,026,429.40
无形资产摊销	11,325,591.29	12,658,236.72
长期待摊费用摊销	7,501,306.68	5,795,242.42
处置固定资产、无形资产和其他长期资产的损失（收益以“－”号填列）	-30,736.87	-49,467.49
固定资产报废损失（收益以“－”号填列）	1,209,384.95	1,110,734.24
公允价值变动损失（收益以“－”号填列）	-163,727.82	-3,557,719.39
财务费用（收益以“－”号填列）	689,246.99	7,390,290.82
投资损失（收益以“－”号填列）	-2,195,770.34	-602,699.21
递延所得税资产减少（增加以“－”号填列）	-40,650,586.25	-21,752,893.91
递延所得税负债增加（减少以“－”号填列）		
存货的减少（增加以“－”号填列）	-286,001,390.68	-294,870,527.05
经营性应收项目的减少（增加以“－”号填列）	-72,759,991.38	-45,533,899.80
经营性应付项目的增加（减少以“－”号填列）	-13,353,945.58	318,331,765.80
其他	3,106,143.73	-5,906,906.73
经营活动产生的现金流量净额	-48,159,565.65	306,658,255.38
2. 不涉及现金收支的重大投资和筹资活动		
债务转为资本		
一年内到期的可转换公司债券		
融资租入固定资产		
3. 现金及现金等价物净变动情况：		
现金的期末余额	1,178,420,833.94	1,522,561,772.77
减：现金的期初余额	1,522,561,772.77	1,725,230,029.70
加：现金等价物的期末余额		
减：现金等价物的期初余额		

现金及现金等价物净增加额	-344,140,938.83	-202,668,256.93
--------------	-----------------	-----------------

(2) 本期支付的取得子公司的现金净额

单位：元

	金额
其中：	
其中：	
其中：	

其他说明：

(3) 本期收到的处置子公司的现金净额

单位：元

	金额
其中：	
其中：	
其中：	

其他说明：

(4) 现金和现金等价物的构成

单位：元

项目	期末余额	期初余额
一、现金	1,178,420,833.94	1,522,561,772.77
其中：库存现金	122,614.13	107,140.95
可随时用于支付的银行存款	1,178,298,219.81	1,522,454,631.82
三、期末现金及现金等价物余额	1,178,420,833.94	1,522,561,772.77
其中：母公司或集团内子公司使用受限制的现金和现金等价物	259,596,601.70	301,454,621.08

(5) 使用范围受限但仍属于现金及现金等价物列示的情况

单位：元

项目	本期金额	上期金额	仍属于现金及现金等价物的理由
募集资金	239,861,162.41	291,832,129.38	募集资金专款专用，可随时支付
境外经营子公司受外汇管制的现金	19,735,439.29	9,622,491.70	存在外汇管制、可随时支付境外子公司经营活动
合计	259,596,601.70	301,454,621.08	

(6) 不属于现金及现金等价物的货币资金

单位：元

项目	本期金额	上期金额	不属于现金及现金等价物的理由
货币资金	242,421,430.96	46,005,333.03	大额存单本金及利息
货币资金	6,287,955.86	2,442,286.69	诉讼冻结资金、外币账户封存，不收不付
合计	248,709,386.82	48,447,619.72	

其他说明：

(7) 其他重大活动说明

79、所有者权益变动表项目注释

说明对上年年末余额进行调整的“其他”项目名称及调整金额等事项：

80、外币货币性项目

(1) 外币货币性项目

单位：元

项目	期末外币余额	折算汇率	期末折算人民币余额
货币资金			575,700,580.63
其中：美元	71,777,191.81	7.028800	504,507,525.79
欧元	4,923,511.38	8.235500	40,547,577.97
港币	959,251.98	0.903220	866,415.57
卢布	151,618,343.91	0.088053	13,350,450.04
卢比	191,534,024.37	0.078298	14,996,731.04
日元	22,708,281.00	0.044797	1,017,262.86
韩元	200.00	0.004860	0.97
澳元	42,666.37	4.689200	200,071.14
林吉特	57,958.60	1.731932	100,380.35
列伊	47,526.89	1.620566	77,020.46
新加坡元	1,705.39	5.458600	9,309.04
墨西哥比索	53,459.34	0.389879	20,842.67
波兰兹罗提	3,586.50	1.949736	6,992.73
应收账款			220,992,915.06
其中：美元	25,630,126.87	7.028800	180,149,035.74
欧元	4,301,483.79	8.235500	35,424,869.75
港币	44,179.00	0.903220	39,903.36
卢比	68,700,429.24	0.078298	5,379,106.21
其他应收款			972,782.14
其中：美元	36,520.23	7.028800	256,693.39

欧元	86,951.46	8.235500	716,088.75
应付账款			23,485,463.88
其中：美元	2,487,144.46	7.028800	17,481,640.98
欧元	632,018.72	8.235500	5,204,990.17
日元	17,831,732.00	0.044797	798,808.10
韩元	5,067.67	0.004860	24.63
其他应付款			1,700,079.90
其中：美元	39,677.80	7.028800	278,887.32
欧元	172,569.07	8.235500	1,421,192.58
长期借款			
其中：美元			
欧元			
港币			

其他说明：

(2) 境外经营实体说明，包括对于重要的境外经营实体，应披露其境外主要经营地、记账本位币及选择依据，记账本位币发生变化的还应披露原因。

适用 不适用

子公司 Bioprober Corporation、Sonowise, Inc.、SonoScape US Inc. 经营地为美国，记账本位币为美元，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司 Sonoscape Medical (Hong Kong) Co., Ltd、Opticare Co., Ltd、Visionix Co., Limited 经营地为香港，记账本位币为美元，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司株式会社ソノスケイプジャパン经营地为日本东京市，记账本位币为日元，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司 SonoScape Medical Netherlands B.V.、SonoScape Medical EU B.V. 经营地为荷兰阿姆斯特丹市，记账本位币为欧元，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司 SonoScape Medical India Private Limited 经营地为印度新德里市，记账本位币为印度卢比，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司 ООО "СОНОСКЕЙП МЕДИЦИНА РУС" 经营地为俄罗斯喀山市，记账本位币为俄罗斯卢布，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司 SonoScape Medical Germany GmbH、SonoScape MedSurg GmbH 经营地为德国，记账本位币为欧元，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司 SONOSCAPE MALAYSIA SDN. BHD. 经营地为马来西亚吉隆坡市，记账本位币为林吉特，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司 SONOSCAPE MEDICAL RO S.R.L. 经营地为罗马尼亚，记账本位币为列伊，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司 SonoScape Medical France SAS 经营地为法国巴黎，记账本位币为欧元，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司 SONOSCAPE MEDICAL SINGAPORE PTE. LTD. 经营地为新加坡，记账本位币为新加坡元，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司 MEDISCAPE MEDICAL MEXICO S DE RL DE CV 经营地为墨西哥，记账本位币为比索，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司 PT SONOSCAPE MEDICAL INDONESIA 经营地为印度尼西亚，记账本位币为印尼卢比，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司 SONOSCAPE MEDICAL SPAIN SL 经营地为西班牙，记账本位币为欧元，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司 SONOSCAPE MEDICAL ITALIA S. R. L. 经营地为意大利，记账本位币为欧元，报告期内记账本位币未发生变化。

子公司 SONOSCAPE MEDICAL POLSKA SP. Z O.O. 经营地为波兰，记账本位币为兹罗提，报告期内记账本位币未发生变化。

81、租赁

(1) 本公司作为承租方

适用 不适用

未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额

适用 不适用

简化处理的短期租赁或低价值资产的租赁费用

适用 不适用

项 目	本期数	上年同期数
短期租赁费用	10,049,745.20	8,988,839.20
合 计	10,049,745.20	8,988,839.20

涉及售后租回交易的情况

(2) 本公司作为出租方

作为出租人的经营租赁

适用 不适用

作为出租人的融资租赁

适用 不适用

未来五年每年未折现租赁收款额

适用 不适用

未折现租赁收款额与租赁投资净额的调节表

(3) 作为生产商或经销商确认融资租赁销售损益

适用 不适用

82、数据资源

83、其他

八、研发支出

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	372,889,878.78	359,502,001.27
材料费	24,348,379.11	24,908,676.75
科技合作费	12,463,186.24	14,747,602.68
折旧摊销费	21,900,324.52	20,086,020.87
房租水电物业费	9,682,378.86	7,775,236.73
交通差旅费	5,986,105.72	7,681,582.29
咨询服务费	9,706,442.62	8,584,786.30
检验注册费	27,511,803.84	22,990,480.62
股份支付	1,134,353.89	-3,196,532.41
其他	10,155,539.63	9,852,859.67
合计	495,778,393.21	472,932,714.77
其中：费用化研发支出	495,778,393.21	472,932,714.77

1、符合资本化条件的研发项目

单位：元

项目	期初余额	本期增加金额			本期减少金额			期末余额
		内部开发支出	其他		确认为无形资产	转入当期损益		
合计								

重要的资本化研发项目

项目	研发进度	预计完成时间	预计经济利益产生方式	开始资本化的时点	开始资本化的具体依据

开发支出减值准备

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额	减值测试情况

2、重要外购在研项目

项目名称	预期产生经济利益的方式	资本化或费用化的判断标准和具体依据

其他说明：

九、合并范围的变更

1、其他原因的合并范围变动

说明其他原因导致的合并范围变动（如，新设子公司、清算子公司等）及其相关情况：

公司名称	股权取得方式	股权取得时点	出资额	出资比例

公司名称	股权取得方式	股权取得时点	出资额	出资比例
SONOSCAPE MEDICAL SPAIN, S.L.	设立	2025/12/11	EUR 3,000.00	100.00%
SonoScape Egypt Innovations	设立	2025/7/4	EGP 5,000,000.00	100.00%
SONOSCAPE AUSTRALIA HEALTHCARE TECHNOLOGY PTY LTD	设立	2025/3/26	USD 1,000.00	100.00%
SONOSCAPE DO BRASIL MEDICAL TECHNOLOGY LTDA	设立	2025/5/29	BRL 600,000.00	100.00%
SONOSCAPE MEDICAL PHILIPPINES INC.	设立	2025/9/5	PHP 13,000,000.00	100.00%
PT SONOSCAPE MEDICAL INDONESIA	设立	2025/2/12	IDR 10,000,000,000.00	100.00%
SonoScape Kazakhstan Medical Technology Co., Ltd	设立	2025/5/27	KZT 100,000.00	100.00%
Visionix Co., Limited	设立	2025/3/7	USD 30,000.00	100.00%

2、其他

十、在其他主体中的权益

1、在子公司中的权益

(1) 企业集团的构成

单位：元

子公司名称	注册资本	主要经营地	注册地	业务性质	持股比例		取得方式
					直接	间接	
上海爱声生物医疗科技有限公司	10,000,000.00	上海	上海	制造业	100.00%		设立
上海威尔逊光电仪器有限公司	20,000,000.00	上海	上海	制造业	100.00%		非同一控制下企业合并
上海和一医疗仪器有限公司	1,000,000.00	上海	上海	商业	100.00%		非同一控制下企业合并
开立荟臻生物医疗科技（上海）有限公司	1,000,000.00	上海	上海	商业	100.00%		非同一控制下企业合并
开立生物医疗科技(武汉)有限公司	10,000,000.00	武汉	武汉	软件业	100.00%		设立
Bioprober Corporation	1,898,770.00	美国华盛顿州贝尔维尤市	美国华盛顿州贝尔维尤市	软件业	100.00%		设立
Sonowise, I	3,170,022.	美国加利福	美国加利福	软件业	100.00%		非同一控制

nc.	68	尼亚州圣何塞市	尼亚州圣何塞市				下企业合并
Sonoscape Medical (Hong Kong) Co., Ltd	6,670,900.00	香港	香港	商业	100.00%		设立
Opticare Co., Ltd	695,000.00	香港	香港	软件业	100.00%		设立
广东开立医疗科技有限公司	30,000,000.00	东莞	东莞	制造业	100.00%		设立
开立生物医疗科技(成都)有限公司	500,000.00	成都	成都	软件业	100.00%		设立
株式会社ソノスケイプジャパン	1,189,480.00	日本东京市	日本东京市	软件业		100.00%	设立
SonoScape Medical Netherlands B.V.	5,475,170.00	荷兰阿姆斯特丹市	荷兰阿姆斯特丹市	商业		100.00%	设立
SonoScape Medical India Private Limited	97,434.71	印度新德里市	印度新德里市	商业		100.00%	设立
ООО "СОНОС КЕЙ ПМЕДИЦИНА РУС"	1,234.24	俄罗斯喀山市	俄罗斯喀山市	商业		100.00%	设立
SonoScape Medical Germany GmbH	199,872.50	德国杜塞尔多夫市	德国杜塞尔多夫市	商业		100.00%	设立
SonoScape US Inc.	63,524.00	美国得克萨斯州达拉斯市	美国得克萨斯州达拉斯市	商业		100.00%	设立
MEDISCAPE MEDICAL MEXICO	41,710.11	墨西哥墨西哥城	墨西哥墨西哥城	商业		100.00%	设立
SONOSCAPE MALAYSIA SDN. BHD.	69,339.08	马来西亚吉隆坡	马来西亚吉隆坡	商业		100.00%	设立
深圳开立医疗科技有限公司	500,000.00	深圳	深圳	制造业	100.00%		设立
SONOSCAPE MEDICAL SINGAPORE PTE. LTD.	53,772.00	新加坡	新加坡	商业		100.00%	设立
SONOSCAPE MEDICAL RO S. R. L.	59,783.49	罗马尼亚	罗马尼亚	商业		100.00%	设立
SonoScape	763,960.00	德国图特林	德国图特林	软件业		100.00%	设立

MedSurg GMBH		根	根				
SonoScape Medical EU B. V.	196,480.00	荷兰阿姆斯特丹市	荷兰阿姆斯特丹市	商业		100.00%	设立
开立生物医疗科技(海口)有限责任公司	500,000.00	海南海口	海南海口	商业		100.00%	设立
SONOSCAPE MEDICAL POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ	9,368.00	波兰	波兰	商业		100.00%	设立
SONOSCAPE MEDICAL ITALIA S. R. L.	75,257.00	意大利米兰	意大利米兰	商业		100.00%	设立
SonoScape Medical France SAS	390,190.00	法国巴黎	法国巴黎	商业		100.00%	设立
SONOSCAPE MEDICAL SPAIN SL	24,527.70	西班牙马德里	西班牙马德里	商业		100.00%	设立
SONOSCAPE EGYPT INNOVATIONS	736,462.70	埃及开罗	埃及开罗	商业		100.00%	设立
SONOSCAPE AUSTRALIA HEALTHCARE TECHNOLOGY PTY LTD	7,028.80	澳大利亚新南威尔士州	澳大利亚新南威尔士州	商业		100.00%	设立
SONOSCAPE DO BRASIL MEDICAL TECHNOLOGY LTDA	769,892.75	巴西圣保罗	巴西圣保罗	商业		100.00%	设立
SONOSCAPE MEDICAL PHILIPPINES INC.	1,553,497.62	菲律宾马卡蒂	菲律宾马卡蒂	商业		100.00%	设立
PT SONOSCAPE MEDICAL INDONESIA	4,174,040.81	印度尼西亚雅加达	印度尼西亚雅加达	商业		100.00%	设立
SonoScape Kazakhstan Medical Technology Co., Ltd	1,395.80	哈萨克斯坦阿拉木图	哈萨克斯坦阿拉木图	商业		100.00%	设立
Visionix Co.,	210,864.00	香港	香港	商业		100.00%	设立

Limited							
---------	--	--	--	--	--	--	--

单位：元

在子公司的持股比例不同于表决权比例的说明：

持有半数或以下表决权但仍控制被投资单位、以及持有半数以上表决权但不控制被投资单位的依据：

对于纳入合并范围的重要的结构化主体，控制的依据：

确定公司是代理人还是委托人的依据：

其他说明：

(2) 重要的非全资子公司

单位：元

子公司名称	少数股东持股比例	本期归属于少数股东的损益	本期向少数股东宣告分派的股利	期末少数股东权益余额
-------	----------	--------------	----------------	------------

子公司少数股东的持股比例不同于表决权比例的说明：

其他说明：

(3) 重要非全资子公司的主要财务信息

单位：元

子公司名称	期末余额						期初余额					
	流动资产	非流动资产	资产合计	流动负债	非流动负债	负债合计	流动资产	非流动资产	资产合计	流动负债	非流动负债	负债合计

单位：元

子公司名称	本期发生额				上期发生额			
	营业收入	净利润	综合收益总额	经营活动现金流量	营业收入	净利润	综合收益总额	经营活动现金流量

其他说明：

(4) 使用企业集团资产和清偿企业集团债务的重大限制

(5) 向纳入合并财务报表范围的结构化主体提供的财务支持或其他支持

其他说明：

2、在子公司的所有者权益份额发生变化且仍控制子公司的交易

(1) 在子公司所有者权益份额发生变化的情况说明

(2) 交易对于少数股东权益及归属于母公司所有者权益的影响

单位：元

购买成本/处置对价	
—现金	
—非现金资产的公允价值	
购买成本/处置对价合计	
减：按取得/处置的股权比例计算的子公司净资产份额	
差额	
其中：调整资本公积	
调整盈余公积	
调整未分配利润	

其他说明：

3、在合营企业或联营企业中的权益

(1) 重要的合营企业或联营企业

合营企业或联营企业名称	主要经营地	注册地	业务性质	持股比例		对合营企业或联营企业投资的会计处理方法
				直接	间接	

在合营企业或联营企业的持股比例不同于表决权比例的说明：

持有 20%以下表决权但具有重大影响，或者持有 20%或以上表决权但不具有重大影响的依据：

(2) 重要合营企业的主要财务信息

单位：元

	期末余额/本期发生额	期初余额/上期发生额
流动资产		
其中：现金和现金等价物		
非流动资产		
资产合计		
流动负债		
非流动负债		
负债合计		
少数股东权益		
归属于母公司股东权益		
按持股比例计算的净资产份额		
调整事项		
--商誉		
--内部交易未实现利润		
--其他		
对合营企业权益投资的账面价值		
存在公开报价的合营企业权益投资的公允价值		
营业收入		
财务费用		
所得税费用		
净利润		
终止经营的净利润		
其他综合收益		
综合收益总额		
本年度收到的来自合营企业的股利		

其他说明：

(3) 重要联营企业的主要财务信息

单位：元

	期末余额/本期发生额	期初余额/上期发生额
流动资产		
非流动资产		
资产合计		
流动负债		
非流动负债		
负债合计		
少数股东权益		

归属于母公司股东权益		
按持股比例计算的净资产份额		
调整事项		
--商誉		
--内部交易未实现利润		
--其他		
对联营企业权益投资的账面价值		
存在公开报价的联营企业权益投资的公允价值		
营业收入		
净利润		
终止经营的净利润		
其他综合收益		
综合收益总额		
本年度收到的来自联营企业的股利		

其他说明：

(4) 不重要的合营企业和联营企业的汇总财务信息

单位：元

	期末余额/本期发生额	期初余额/上期发生额
合营企业：		
下列各项按持股比例计算的合计数		
联营企业：		
下列各项按持股比例计算的合计数		

其他说明：

(5) 合营企业或联营企业向本公司转移资金的能力存在重大限制的说明

(6) 合营企业或联营企业发生的超额亏损

单位：元

合营企业或联营企业名称	累积未确认前期累计的损失	本期末确认的损失（或本期分享的净利润）	本期末累积未确认的损失

其他说明：

(7) 与合营企业投资相关的未确认承诺

(8) 与合营企业或联营企业投资相关的或有负债

4、重要的共同经营

共同经营名称	主要经营地	注册地	业务性质	持股比例/享有的份额	
				直接	间接

在共同经营中的持股比例或享有的份额不同于表决权比例的说明：

共同经营为单独主体的，分类为共同经营的依据：

其他说明：

5、在未纳入合并财务报表范围的结构化主体中的权益

未纳入合并财务报表范围的结构化主体的相关说明：

6、其他

十一、政府补助

1、报告期末按应收金额确认的政府补助

适用 不适用

未能在预计时点收到预计金额的政府补助的原因

适用 不适用

2、涉及政府补助的负债项目

适用 不适用

单位：元

会计科目	期初余额	本期新增补助金额	本期计入营业外收入金额	本期转入其他收益金额	本期其他变动	期末余额	与资产/收益相关
递延收益	43,882,864.00	8,244,977.82		3,446,033.65		48,681,808.17	与资产相关

递延收益	1,612,940.03	11,906,012.18		3,678,902.11		9,840,050.10	与收益相关
------	--------------	---------------	--	--------------	--	--------------	-------

3、计入当期损益的政府补助

适用 不适用

单位：元

会计科目	本期发生额	上期发生额
计入其他收益的政府补助金额	89,618,101.96	110,545,399.66

其他说明

十二、与金融工具相关的风险

1、金融工具产生的各类风险

本公司从事风险管理的目标是在风险和收益之间取得平衡，将风险对本公司经营业绩的负面影响降至最低水平，使股东和其他权益投资者的利益最大化。基于该风险管理目标，本公司风险管理的基本策略是确认和分析本公司面临的各种风险，建立适当的风险承受底线和进行风险管理，并及时可靠地对各种风险进行监督，将风险控制在限定的范围内。

本公司在日常活动中面临各种与金融工具相关的风险，主要包括信用风险、流动性风险及市场风险。管理层已审议并批准管理这些风险的政策，概括如下。

（一）信用风险

信用风险，是指金融工具的一方不能履行义务，造成另一方发生财务损失的风险。

1. 信用风险管理实务

（1）信用风险的评价方法

公司在每个资产负债表日评估相关金融工具的信用风险自初始确认后是否已显著增加。在确定信用风险自初始确认后是否显著增加时，公司考虑在无须付出不必要的额外成本或努力即可获得合理且有依据的信息，包括基于历史数据的定性和定量分析、外部信用风险评级以及前瞻性信息。公司以单项金融工具或者具有相似信用风险特征的金融工具组合为基础，通过比较金融工具在资产负债表日发生违约的风险与在初始确认日发生违约的风险，以确定金融工具预计存续期内发生违约风险的变化情况。

当触发以下一个或多个定量、定性标准时，公司认为金融工具的信用风险已发生显著增加：

- 1) 定量标准主要为资产负债表日剩余存续期违约概率较初始确认时上升超过一定比例；

2) 定性标准主要为债务人经营或财务情况出现重大不利变化、现存的或预期的技术、市场、经济或法律环境变化并将对债务人对公司的还款能力产生重大不利影响等。

(2) 违约和已发生信用减值资产的定义

当金融工具符合以下一项或多项条件时，公司将该金融资产界定为已发生违约，其标准与已发生信用减值的定义一致：

- 1) 债务人发生重大财务困难；
- 2) 债务人违反合同中对债务人的约束条款；
- 3) 债务人很可能破产或进行其他财务重组；
- 4) 债权人出于与债务人财务困难有关的经济或合同考虑，给予债务人在任何其他情况下都不会做出的让步。

2. 预期信用损失的计量

预期信用损失计量的关键参数包括违约概率、违约损失率和违约风险敞口。公司考虑历史统计数据（如交易对手评级、担保方式及抵质押物类别、还款方式等）的定量分析及前瞻性信息，建立违约概率、违约损失率及违约风险敞口模型。

3. 金融工具损失准备期初余额与期末余额调节表详见本财务报表附注之说明。

4. 信用风险敞口及信用风险集中度

本公司的信用风险主要来自货币资金和应收款项。为控制上述相关风险，本公司分别采取了以下措施。

(1) 货币资金

本公司将银行存款和其他货币资金存放于信用评级较高的金融机构，故其信用风险较低。

(2) 应收款项

本公司定期对采用信用方式交易的客户进行信用评估。根据信用评估结果，本公司选择与经认可的且信用良好的客户进行交易，并对其应收款项余额进行监控，以确保本公司不会面临重大坏账风险。

由于本公司的应收账款风险点分布于多个合作方和多个客户，截至 2025 年 12 月 31 日，本公司应收账款的 34.17%（2024 年 12 月 31 日：17.49%）源于余额前五名客户，本公司不存在重大的信用集中风险。

本公司所承受的最大信用风险敞口为资产负债表中每项金融资产的账面价值。

（二）流动性风险

流动性风险，是指本公司在履行以交付现金或其他金融资产的方式结算的义务时发生资金短缺的风险。流动性风险可能源于无法尽快以公允价值售出金融资产；或者源于对方无法偿还其合同债务；或者源于提前到期的债务；或者源于无法产生预期的现金流量。

为控制该项风险，本公司综合运用票据结算、银行借款等多种融资手段，并采取长、短期融资方式适当结合，优化融资结构的方法，保持融资持续性与灵活性之间的平衡。本公司已从多家商业银行取得银行授信额度以满足营运资金需求和资本开支。

金融负债按剩余到期日分类

项 目	期末数				
	账面价值	未折现合同金额	1 年以内	1-3 年	3 年以上
银行借款	270,720,417.49	272,838,384.07	232,436,565.98	40,401,818.09	
应付账款	367,114,336.50	367,114,336.50	367,114,336.50		
其他应付款	89,660,500.28	89,660,500.28	89,660,500.28		
一年内到期非流动负债	14,265,269.32	15,523,785.58	15,523,785.58		
租赁负债	25,156,670.27	27,000,625.19		17,853,598.66	9,147,026.53
小 计	766,917,193.86	772,137,631.62	704,735,188.34	58,255,416.75	9,147,026.53

（续上表）

项 目	上年年末数				
	账面价值	未折现合同金额	1 年以内	1-3 年	3 年以上
银行借款	302,226,843.28	305,615,192.53	264,265,617.95	41,349,574.58	
应付账款	331,545,887.07	331,545,887.07	331,545,887.07		
其他应付款	82,758,851.45	82,758,851.45	82,758,851.45		
一年内到期非流动负债	16,571,518.70	18,451,096.06	18,451,096.06		
租赁负债	35,990,821.42	39,046,850.67		30,148,989.05	8,897,861.62
小 计	769,093,921.92	777,417,877.78	697,021,452.53	71,498,563.63	8,897,861.62

（三）市场风险

市场风险，是指金融工具的公允价值或未来现金流量因市场价格变动而发生波动的风险。市场风险主要包括利率风险和外汇风险。

1. 利率风险

利率风险，是指金融工具的公允价值或未来现金流量因市场利率变动而发生波动的风险。固定利率的带息金融工具使本公司面临公允价值利率风险，浮动利率的带息金融工具使本公司面临现金流量利率风险。本公司根据市场环境来决定固定利率与浮动利率金融工具的比例，并通过定期审阅与监控维持适当的金融工具组合。本公司面临的现金流量利率风险主要与本公司以浮动利率计息的银行借款有关。

截至 2025 年 12 月 31 日，本公司以浮动利率计息的银行借款人民币 39,970,000.00 元（2024 年 12 月 31 日：人民币 39,990,000.00 元），在其他变量不变的假设下，假定利率变动 50 个基准点，不会对本公司的利润总额和股东权益产生重大的影响。

2. 外汇风险

外汇风险，是指金融工具的公允价值或未来现金流量因外汇汇率变动而发生波动的风险。本公司面临的汇率变动的风险主要与本公司外币货币性资产和负债有关。对于外币资产和负债，如果出现短期的失衡情况，本公司会在必要时按市场汇率买卖外币或开展包括但不限于外汇远期、外汇掉期、结构性远期、货币互换等外汇衍生品交易业务，以确保将净风险敞口维持在可接受的水平。

本公司期末外币货币性资产和负债情况详见本财务报表附注之说明。

2、套期

（1） 公司开展套期业务进行风险管理

适用 不适用

（2） 公司开展符合条件套期业务并应用套期会计

单位：元

项目	与被套期项目以及套期工具相关账面价值	已确认的被套期项目账面价值中所包含的被套期项目累计公允价值套期调整	套期有效性和套期无效部分来源	套期会计对公司的财务报表相关影响
套期风险类型				
套期类别				

其他说明

（3） 公司开展套期业务进行风险管理、预期能实现风险管理目标但未应用套期会计

适用 不适用

3、金融资产

(1) 转移方式分类

适用 不适用

(2) 因转移而终止确认的金融资产

适用 不适用

(3) 继续涉入的资产转移金融资产

适用 不适用

其他说明

十三、公允价值的披露

1、以公允价值计量的资产和负债的期末公允价值

单位：元

项目	期末公允价值			
	第一层次公允价值计量	第二层次公允价值计量	第三层次公允价值计量	合计
一、持续的公允价值计量	--	--	--	--
（一）交易性金融资产			237,163,727.82	237,163,727.82
1. 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产			237,163,727.82	237,163,727.82
（4）理财产品			237,163,727.82	237,163,727.82
（三）其他权益工具投资			790,157.26	790,157.26
持续以公允价值计量的资产总额			237,953,885.08	237,953,885.08
二、非持续的公允价值计量	--	--	--	--

2、持续和非持续第一层次公允价值计量项目市价的确定依据

3、持续和非持续第二层次公允价值计量项目，采用的估值技术和重要参数的定性及定量信息

4、持续和非持续第三层次公允价值计量项目，采用的估值技术和重要参数的定性及定量信息

本公司持有的第三层次公允价值计量的交易性金融资产为银行理财产品，本公司以预期收益率估计未来现金流量并折现来确定其公允价值。

本公司持有对浙江深博医疗技术有限公司的股权投资属于非交易性的权益工具投资，对于可取得财务数据、无其他可利用的市场信息的股权投资，以报表或相关信息披露的净资产乘以持股比例确认公允价值。

5、持续的第三层次公允价值计量项目，期初与期末账面价值间的调节信息及不可观察参数敏感性分析

6、持续的公允价值计量项目，本期内发生各层级之间转换的，转换的原因及确定转换时点的政策

7、本期内发生的估值技术变更及变更原因

8、不以公允价值计量的金融资产和金融负债的公允价值情况

本公司不以公允价值计量的金融资产和金融负债主要包括：货币资金、应收票据、应收账款、其他应收款、一年内到期的非流动资产、长期应收款、短期借款、应付票据、应付账款、其他应付款、长期借款、租赁负债等，其账面价值与公允价值差异较小。

9、其他

十四、关联方及关联交易

1、本企业的母公司情况

母公司名称	注册地	业务性质	注册资本	母公司对本企业的持股比例	母公司对本企业的表决权比例
-------	-----	------	------	--------------	---------------

本企业的母公司情况的说明

本企业最终控制方是。

其他说明：

2、本企业的子公司情况

本企业子公司的情况详见附注之说明。

3、本企业合营和联营企业情况

本企业重要的合营或联营企业详见附注。

本期与本公司发生关联方交易，或前期与本公司发生关联方交易形成余额的其他合营或联营企业情况如下：

合营或联营企业名称	与本企业关系
-----------	--------

其他说明：

4、其他关联方情况

其他关联方名称	其他关联方与本企业关系
---------	-------------

其他说明：

5、关联交易情况

(1) 购销商品、提供和接受劳务的关联交易

采购商品/接受劳务情况表

单位：元

关联方	关联交易内容	本期发生额	获批的交易额度	是否超过交易额度	上期发生额
-----	--------	-------	---------	----------	-------

出售商品/提供劳务情况表

单位：元

关联方	关联交易内容	本期发生额	上期发生额
-----	--------	-------	-------

购销商品、提供和接受劳务的关联交易说明

(2) 关联受托管理/承包及委托管理/出包情况

本公司受托管理/承包情况表：

单位：元

委托方/出包方名称	受托方/承包方名称	受托/承包资产类型	受托/承包起始日	受托/承包终止日	托管收益/承包收益定价依据	本期确认的托管收益/承包收益
-----------	-----------	-----------	----------	----------	---------------	----------------

关联托管/承包情况说明

本公司委托管理/出包情况表：

单位：元

委托方/出包方名称	受托方/承包方名称	委托/出包资产类型	委托/出包起始日	委托/出包终止日	托管费/出包费定价依据	本期确认的托管费/出包费
-----------	-----------	-----------	----------	----------	-------------	--------------

关联管理/出包情况说明

(3) 关联租赁情况

本公司作为出租方：

单位：元

承租方名称	租赁资产种类	本期确认的租赁收入	上期确认的租赁收入
-------	--------	-----------	-----------

本公司作为承租方：

单位：元

出租方名称	租赁资产种类	简化处理的短期租赁和低价值资产租赁的租金费用（如适用）		未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额（如适用）		支付的租金		承担的租赁负债利息支出		增加的使用权资产	
		本期发生额	上期发生额	本期发生额	上期发生额	本期发生额	上期发生额	本期发生额	上期发生额	本期发生额	上期发生额

关联租赁情况说明

(4) 关联担保情况

本公司作为担保方

单位：元

被担保方	担保金额	担保起始日	担保到期日	担保是否已经履行完毕
------	------	-------	-------	------------

本公司作为被担保方

单位：元

担保方	担保金额	担保起始日	担保到期日	担保是否已经履行完毕
-----	------	-------	-------	------------

关联担保情况说明

(5) 关联方资金拆借

单位：元

关联方	拆借金额	起始日	到期日	说明
拆入				
拆出				

(6) 关联方资产转让、债务重组情况

单位：元

关联方	关联交易内容	本期发生额	上期发生额
-----	--------	-------	-------

(7) 关键管理人员报酬

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
关键管理人员薪酬	9,287,000.00	10,231,600.00

(8) 其他关联交易

6、关联方应收应付款项

(1) 应收项目

单位：元

项目名称	关联方	期末余额		期初余额	
		账面余额	坏账准备	账面余额	坏账准备

(2) 应付项目

单位：元

项目名称	关联方	期末账面余额	期初账面余额
------	-----	--------	--------

7、关联方承诺

8、其他

十五、股份支付

1、股份支付总体情况

☑适用 ☐不适用

单位：元

授予对象类别	本期授予		本期行权		本期解锁		本期失效	
	数量	金额	数量	金额	数量	金额	数量	金额
管理人员及核心骨干	6,381,800	164,869,128.00					2,930,455	51,181,897.90
合计	6,381,800	164,869,128.00					2,930,455	51,181,897.90

期末发行在外的股票期权或其他权益工具

☑适用 ☐不适用

授予对象类别	期末发行在外的股票期权		期末发行在外的其他权益工具	
	行权价格的范围	合同剩余期限	行权价格的范围	合同剩余期限
管理人员及核心骨干	2023 年授予： 22.18 元/股；2025 年授予：15.93 元/股、31.86 元/股	2023 年授予：9 个月、21 个月； 2025 年授予（第二类限制性股票、股票期权）：10 个月、22 个月、34 个月、46 个月；2025 年授予（员工持股平台）：12 个月、24 个月、36 个月、48 个月		

其他说明：

(1) 2023 年第二类限制性股票激励

2023 年 8 月 21 日公司召开第三届董事会第十三次会议、第三届监事会第十三次会议，2023 年 9 月 7 日公司召开 2023 年第一次临时股东大会，审议通过了《关于公司〈2023 年限制性股票激励计划（草案）〉及其摘要的议案》。公司于 2023 年 9 月 20 日授予 34 名股权激励对象合计 3,294,000 股第二类限制性股票，激励对象行权价为 22.18 元/股。

1) 限制性股票解锁时间安排

归属安排	归属时间	归属权益数量占授予权益总量的比例
第一个归属期	自限制性股票授予之日起 12 个月后的首个交易日至限制性股票授予之日起 24 个月内的最后一个交易日止	20%
第二个归属期	自限制性股票授予之日起 24 个月后的首个交易日至限制性股票授予之日起 36 个月内的最后一个交易日止	25%
第三个归属期	自限制性股票授予之日起 36 个月后的首个交易日至限制性股票授予之日起 48 个月内的最后一个交易日止	25%
第四个归属期	自限制性股票授予之日起 48 个月后的首个交易日至限制性股票授予之日起 60 个月内的最后一个交易日止	30%

2) 限制性股票解锁业绩考核要求

本次限制性股票解锁条件包含公司层面业绩考核要求和个人层面业绩考核要求。

① 公司层面业绩考核要求

考核年度为 2023-2026 年 4 个会计年度，每个会计年度考核一次。本激励计划相应归属期内，授予的限制性股票办理归属所须满足的公司层面业绩考核如下：

归属期	业绩考核目标 A	业绩考核目标 B
	公司归属系数 100%	公司归属系数 80%
第一个归属期	2023 年度公司在中国大陆地区外科业务总收入不低于 1 亿元	2023 年度公司在中国大陆地区外科业务总收入不低于 0.8 亿元
第二个归属期	2024 年度公司在中国大陆地区外科业务总收入不低于 1.45 亿元	2024 年度公司在中国大陆地区外科业务总收入不低于 1.16 亿元
第三个归属期	2025 年度公司在中国大陆地区外科业务总收入不低于 2.5 亿元	2025 年度公司在中国大陆地区外科业务总收入不低于 2 亿元
第四个归属期	2026 年度公司在中国大陆地区外科业务总收入不低于 4 亿元	2026 年度公司在中国大陆地区外科业务总收入不低于 3.2 亿元

各归属期内，若公司未满足上述业绩考核目标 B，则所有激励对象对应考核当年计划归属的限制性股票全部取消归属，并作废失效。归属期内，公司为满足归属条件的激励对象办理股票归属登记事宜。

② 个人层面业绩考核要求

公司对激励对象中的营销骨干设定年度 KPI（关键绩效指标），并根据 KPI 完成程度确定考核结果。其个人层面归属比例参照下表：

考核评级	A	B	C	D、E
个人层面归属比例	100%	80%	60%	0%

公司对激励对象中营销骨干以外的激励对象个人层面归属比例参照下表：

考核评级	A	B、C	D、E
个人层面归属比例	100%	80%	0%

激励对象当年实际归属的限制性股票数量=个人当年计划归属的数量×公司归属系数×个人层面归属比例。激励对象当期计划归属的限制性股票因考核原因不能归属或不能完全归属的，作废失效，不可递延至下一年度。

公司第一个归属期、第二个归属期、第三个归属期公司层面业绩考核未达标，对应的当年计划归属的限制性股票全部取消归属。

(2) 2025 年员工持股计划、第二类限制性股票、股票期权激励

2025 年 9 月 4 日公司召开第四届董事会第十次会议、第四届监事会第九次会议，2025 年 9 月 23 日公司召开 2025 年第一次临时股东大会，分别审议通过了《关于公司 2025 年员工持股计划（草案）及其摘要的议案》、《关于公司 2025 年限制性股票与股票期权激励计划（草案）及其摘要的议案》；其中公司通过回购专用证券账户所持有的公司 A 股普通股股票受让公司股票，本员工持股计划共 7 人，合计受让公司 50 万股股票，受让价格为 15.93 元/股，该持股计划已于 2025 年 12 月 25 日完成非交易过户。公司于 2025 年 10 月 16 日授予 99 名股权激励对象合计 1,914,000 股第二类限制性股票，行权价格为 15.93 元/股、授予 306 名股权激励对象合计 3,967,800 股股票期权，行权价格为 31.86 元/股。

1) 员工持股计划的锁定期

归属安排	归属期	归属比例	解锁比例
第一个归属期	自标的股票过户至持股计划名下之日起算满 12 个月	25%	0%
第二个归属期	自标的股票过户至持股计划名下之日起算满 24 个月	25%	0%
第三个归属期	自标的股票过户至持股计划名下之日起算满 36 个月	25%	0%
第四个归属期	自标的股票过户至持股计划名下之日起算满 48 个月	25%	100%

2) 第二类限制性股票、股票期权激励解锁时间

归属/行权安排	归属/行权时间	归属/行权比例
第一个归属期/行权期	自授予之日起 12 个月后的首个交易日起至授予之日起 24 个月内的最后一个交易日止	25%
第二个归属期/行权期	自授予之日起 24 个月后的首个交易日起至授予之日起 36 个月内的最后一个交易日止	25%
第三个归属期/行权期	自授予之日起 36 个月后的首个交易日起至授予之日起 48 个月内的最后一个交易日止	25%
第四个归属期/行权期	自授予之日起 48 个月后的首个交易日起至授予之日起 60 个月内的最后一个交易日止	25%

3) 业绩考核要求

员工持股计划、第二类限制性股票、股票期权激励的业绩考核要求一致如下：

① 公司层面业绩考核要求

考核年度为 2025-2028 年 4 个会计年度，每个会计年度考核一次。

期间	业绩考核目标
第一个归属期/行权期	以 2024 年度剔除股份支付费用后的净利润 13,649.04 万元为基数，2025 年度剔除股份支付费用后的净利润增长率不低于 30%
第二个归属期/行权期	以 2024 年度剔除股份支付费用后的净利润 13,649.04 万元为基数，2026 年度剔除股份支付费用后的净利润增长率不低于 70%
第三个归属期/行权期	以 2024 年度剔除股份支付费用后的净利润 13,649.04 万元为基数，2027 年度剔除股份支付费用后的净利润增长率不低于 150%
第四个归属期/行权期	以 2024 年度剔除股份支付费用后的净利润 13,649.04 万元为基数，2028 年度剔除股份支付费用后的净利润增长率不低于 260%

② 各营销产品线/部门层面业绩考核要求

营销产品线年度绩效考核系数 (A)	$A \geq 100\%$	$80\% \leq A < 100\%$	$A < 80\%$
各营销产品线层面归属/行权比例	100%	A	0

③ 个人层面业绩考核要求

A. 营销人员

个人业绩完成度 (B)	$B \geq 100\%$	$80\% \leq B < 100\%$	$B < 80\%$
营销人员个人层面归属/行权比例	100%	B	0

B. 营销人员以外员工

考核评级	S、A+、A	B+	B	B-、C
个人层面归属/行权比例	100%	80%	60%	0%

2、以权益结算的股份支付情况

适用 不适用

单位：元

授予日权益工具公允价值的确定方法	采用 Black-Scholes 模型计算权益工具的价值
授予日权益工具公允价值的重要参数	授予日收盘价、有效期、历史波动率、无风险利率等
可行权权益工具数量的确定依据	在等待期内每个资产负债表日，公司根据最新取得的可行权职工人数变动等后续信息作出最佳估计，修正预计可行权的权益工具数量，以作出可行权权益工具的最佳估计
以权益结算的股份支付计入资本公积的累计金额	90,551,254.33
本期以权益结算的股份支付确认的费用总额	3,106,143.73

其他说明：

3、以现金结算的股份支付情况

适用 不适用

4、本期股份支付费用

适用 不适用

单位：元

授予对象类别	以权益结算的股份支付费用	以现金结算的股份支付费用
管理人员及核心骨干	3,106,143.73	
合计	3,106,143.73	

其他说明：

5、股份支付的修改、终止情况

6、其他

十六、承诺及或有事项

1、重要承诺事项

资产负债表日存在的重要承诺

2、或有事项

(1) 资产负债表日存在的重要或有事项

(2) 公司没有需要披露的重要或有事项，也应予以说明

公司不存在需要披露的重要或有事项。

3、其他

十七、资产负债表日后事项

1、重要的非调整事项

单位：元

项目	内容	对财务状况和经营成果的影响数	无法估计影响数的原因
----	----	----------------	------------

2、利润分配情况

拟分配每 10 股派息数（元）	1.8
利润分配方案	公司计划以 2025 年 12 月 31 日的公司总股本 432,712,405 股扣除已回购股份 2,390,000 股后的股份总数 430,322,405 股为基数，向全体股东每 10 股派发现金股利 1.8 元（含税），合计派发现金股利 77,458,032.90 元，不送红股，不以公积金转增股本，剩余未分配利润结转至下一年度。

3、销售退回

4、其他资产负债表日后事项说明

十八、其他重要事项

1、前期会计差错更正

(1) 追溯重述法

单位：元

会计差错更正的内容	处理程序	受影响的各个比较期间报表项目名称	累积影响数
-----------	------	------------------	-------

(2) 未来适用法

会计差错更正的内容	批准程序	采用未来适用法的原因
-----------	------	------------

2、债务重组

3、资产置换

(1) 非货币性资产交换

(2) 其他资产置换

4、年金计划

5、终止经营

单位：元

项目	收入	费用	利润总额	所得税费用	净利润	归属于母公司所有者的终止经营利润

其他说明：

6、分部信息

(1) 报告分部的确定依据与会计政策

本公司主要业务为生产和销售医疗器械产品。公司将此业务视作为一个整体实施管理、评估经营成果。因此，本公司无需披露分部信息。本公司收入分解信息详见本财务报表附注之说明。

(2) 报告分部的财务信息

单位：元

项目		分部间抵销	合计

(3) 公司无报告分部的，或者不能披露各报告分部的资产总额和负债总额的，应说明原因

(4) 其他说明

7、其他对投资者决策有影响的重要交易和事项

8、其他

十九、母公司财务报表主要项目注释

1、应收账款

(1) 按账龄披露

单位：元

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1年以内（含1年）	674,468,316.91	440,567,746.93
1至2年	206,214,270.67	34,231,769.63
2至3年	884,789.43	18,585,849.06
3年以上	56,674,184.94	83,399,448.12
3至4年	4,127,716.03	11,782,407.00
4至5年	1,109,737.80	21,630,449.71
5年以上	51,436,731.11	49,986,591.41
合计	938,241,561.95	576,784,813.74

(2) 按坏账计提方法分类披露

单位：元

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例	金额	计提比例		金额	比例	金额	计提比例	
按单项计提坏账准备的应收账款	9,458,762.00	1.01%	7,834,013.95	82.82%	1,624,748.05	1,335,021.77	0.23%	1,335,021.77	100.00%	
其中：										
按组合计提坏账准备的应收账款	928,782,799.95	98.99%	67,491,249.63	7.27%	861,291,550.32	575,449,791.97	99.77%	84,121,362.56	14.62%	491,328,429.41
其中：										
合计	938,241,561.95	100.00%	75,325,263.58	8.03%	862,916,298.37	576,784,813.74	100.00%	85,456,384.33	14.82%	491,328,429.41

按单项计提坏账准备:

单位: 元

名称	期初余额		期末余额			
	账面余额	坏账准备	账面余额	坏账准备	计提比例	计提理由
单项计提	1,335,021.77	1,335,021.77	9,458,762.00	7,834,013.95	82.82%	无法收回

按组合计提坏账准备:

单位: 元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
账龄组合	292,868,884.93	67,491,249.63	23.04%
合并范围内关联方往来组合	635,913,915.02		
合计	928,782,799.95	67,491,249.63	

确定该组合依据的说明:

如是按照预期信用损失一般模型计提应收账款坏账准备:

适用 不适用**(3) 本期计提、收回或转回的坏账准备情况**

本期计提坏账准备情况:

单位: 元

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	核销	其他	
单项计提坏账准备	1,335,021.77	6,498,992.18				7,834,013.95
按组合计提坏账准备	84,121,362.56	3,922,167.09		20,552,280.02		67,491,249.63
合计	85,456,384.33	10,421,159.27		20,552,280.02		75,325,263.58

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的:

单位: 元

单位名称	收回或转回金额	转回原因	收回方式	确定原坏账准备计提比例的依据及其合理性

(4) 本期实际核销的应收账款情况

单位: 元

项目	核销金额
实际核销的应收账款	20,552,280.02

其中重要的应收账款核销情况:

单位: 元

单位名称	应收账款性质	核销金额	核销原因	履行的核销程序	款项是否由关联交易产生

应收账款核销说明:

(5) 按欠款方归集的期末余额前五名的应收账款和合同资产情况

单位：元

单位名称	应收账款期末余额	合同资产期末余额	应收账款和合同资产期末余额	占应收账款和合同资产期末余额合计数的比例	应收账款坏账准备和合同资产减值准备期末余额
第一名	318,568,536.23		318,568,536.23	33.95%	
第二名	122,179,121.71		122,179,121.71	13.02%	
第三名	85,050,269.00		85,050,269.00	9.06%	4,252,513.45
第四名	68,377,979.73		68,377,979.73	7.29%	
第五名	41,012,977.71		41,012,977.71	4.37%	
合计	635,188,884.38		635,188,884.38	67.69%	4,252,513.45

2、其他应收款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
其他应收款	863,258,708.89	1,028,081,912.65
合计	863,258,708.89	1,028,081,912.65

(1) 应收利息

1) 应收利息分类

单位：元

项目	期末余额	期初余额

2) 重要逾期利息

单位：元

借款单位	期末余额	逾期时间	逾期原因	是否发生减值及其判断依据

其他说明：

3) 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

4) 本期计提、收回或转回的坏账准备的情况

单位：元

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

单位：元

单位名称	收回或转回金额	转回原因	收回方式	确定原坏账准备计提

				比例的依据及其合理性
--	--	--	--	------------

其他说明：

5) 本期实际核销的应收利息情况

单位：元

项目	核销金额
----	------

其中重要的应收利息核销情况

单位：元

单位名称	款项性质	核销金额	核销原因	履行的核销程序	款项是否由关联交易产生
------	------	------	------	---------	-------------

核销说明：

其他说明：

(2) 应收股利

1) 应收股利分类

单位：元

项目(或被投资单位)	期末余额	期初余额
------------	------	------

2) 重要的账龄超过 1 年的应收股利

单位：元

项目(或被投资单位)	期末余额	账龄	未收回的原因	是否发生减值及其判断依据
------------	------	----	--------	--------------

3) 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

4) 本期计提、收回或转回的坏账准备的情况

单位：元

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他变动	

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

单位：元

单位名称	收回或转回金额	转回原因	收回方式	确定原坏账准备计提比例的依据及其合理性
------	---------	------	------	---------------------

其他说明：

5) 本期实际核销的应收股利情况

单位：元

项目	核销金额
----	------

其中重要的应收股利核销情况

单位：元

单位名称	款项性质	核销金额	核销原因	履行的核销程序	款项是否由关联交易产生
------	------	------	------	---------	-------------

核销说明：

其他说明：

(3) 其他应收款

1) 其他应收款按款项性质分类情况

单位：元

款项性质	期末账面余额	期初账面余额
合并关联方往来	860,463,854.80	1,014,814,202.79
押金保证金	5,286,775.29	5,668,017.56
应收出口退税款	304,189.24	10,365,401.01
其他	632,047.00	837,740.72
合计	866,686,866.33	1,031,685,362.08

2) 按账龄披露

单位：元

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	98,993,576.99	304,390,015.40
1 至 2 年	291,972,971.61	295,658,925.41
2 至 3 年	86,991,065.75	373,438,923.74
3 年以上	388,729,251.98	58,197,497.53
3 至 4 年	333,084,140.89	45,975,818.18
4 至 5 年	44,404,315.96	9,474,146.74
5 年以上	11,240,795.13	2,747,532.61
合计	866,686,866.33	1,031,685,362.08

3) 按坏账计提方法分类披露

单位：元

类别	期末余额			期初余额		
	账面余额	坏账准备	账面价	账面余额	坏账准备	账面价

	金额	比例	金额	计提比例	值	金额	比例	金额	计提比例	值
其中:										
按组合计提坏账准备	866,686,866.33	100.00%	3,428,157.44	0.40%	863,258,708.89	1,031,685,362.08	100.00%	3,603,449.43	0.35%	1,028,081,912.65
其中:										
合计	866,686,866.33	100.00%	3,428,157.44	0.40%	863,258,708.89	1,031,685,362.08	100.00%	3,603,449.43	0.35%	1,028,081,912.65

按组合计提坏账准备:

单位: 元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
应收出口退税款组合	304,189.24		
合并范围内关联方往来组合	860,463,854.80		
账龄组合	5,918,822.29	3,428,157.44	57.92%
合计	866,686,866.33	3,428,157.44	

确定该组合依据的说明:

按预期信用损失一般模型计提坏账准备:

单位: 元

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来 12 个月预期信用损失	整个存续期预期信用损失(未发生信用减值)	整个存续期预期信用损失(已发生信用减值)	
2025 年 1 月 1 日余额	108,977.40	37,952.41	3,456,519.62	3,603,449.43
2025 年 1 月 1 日余额在本期				
--转入第二阶段	-6,645.26	6,645.26		
--转入第三阶段		-11,610.06	11,610.06	
本期计提	18,182.58	-19,697.09	-173,777.48	-175,291.99
2025 年 12 月 31 日余额	120,514.72	13,290.52	3,294,352.20	3,428,157.44

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

损失准备本期变动金额重大的账面余额变动情况

适用 不适用

4) 本期计提、收回或转回的坏账准备情况

本期计提坏账准备情况:

单位: 元

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他	
按组合计提坏	3,603,449.43	-175,291.99				3,428,157.44

账准备					
合计	3,603,449.43	-175,291.99			3,428,157.44

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：

单位：元

单位名称	收回或转回金额	转回原因	收回方式	确定原坏账准备计提比例的依据及其合理性

5) 本期实际核销的其他应收款情况

单位：元

项目	核销金额

其中重要的其他应收款核销情况：

单位：元

单位名称	其他应收款性质	核销金额	核销原因	履行的核销程序	款项是否由关联交易产生

其他应收款核销说明：

6) 按欠款方归集的期末余额前五名的其他应收款情况

单位：元

单位名称	款项的性质	期末余额	账龄	占其他应收款期末余额合计数的比例	坏账准备期末余额
第一名	合并关联方往来	396,574,954.67	1年以内、1-2年、2-3年、3年以上	45.76%	
第二名	合并关联方往来	271,753,498.08	1年以内、1-2年、2-3年	31.36%	
第三名	合并关联方往来	125,500,000.00	1年以内、1-2年、2-3年	14.48%	
第四名	合并关联方往来	62,030,000.00	1年以内、1-2年、2-3年	7.16%	
第五名	合并关联方往来	4,334,373.25	1年以内、1-2年、2-3年、3年以上	0.50%	
合计		860,192,826.00		99.26%	

7) 因资金集中管理而列报于其他应收款

单位：元

其他说明：

3、长期股权投资

单位：元

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
对子公司投资	666,214,459.62	384,167,296.85	282,047,162.77	667,131,358.69	384,167,296.85	282,964,061.84
合计	666,214,459.62	384,167,296.85	282,047,162.77	667,131,358.69	384,167,296.85	282,964,061.84

(1) 对子公司投资

单位：元

被投资单位	期初余额 (账面价值)	减值准备期 初余额	本期增减变动				期末余额(账 面价值)	减值准备期末 余额
			追加投资	减少 投资	计提 减值 准备	其他		
Sonowise, Inc.	132,682,236.72	76,916,871.56					132,682,236.72	76,916,871.56
Bioprober Corporation	1,898,770.00						1,898,770.00	
上海爱声生物医疗科技有限公司	12,710,945.10		342,989.31				13,053,934.41	
开立生物医疗科技(武汉)有限公司	10,000,000.00		144,061.39				10,144,061.39	
Sonoscape Medical (HongKong) Co., Ltd	6,670,900.00						6,670,900.00	
上海威尔逊光电仪器有限公司	75,061,026.84	291,887,148.32					75,061,026.84	291,887,148.32
上海和一医疗仪器有限公司	3,950,784.93	15,363,276.97					3,950,784.93	15,363,276.97
Opticare Co., Ltd	695,000.00						695,000.00	
广东开立医疗科技有限公司	30,000,000.00						30,000,000.00	
开立荟臻生物医疗科技(上海)有限公司	8,794,398.25		1,403,949.77				7,390,448.48	
开立生物医疗科技(海口)有限责任公司	500,000.00						500,000.00	
合计	282,964,061.84	384,167,296.85	916,899.07	-			282,047,162.77	384,167,296.85

(2) 对联营、合营企业投资

单位：元

被投资单位	期初 余额 (账	减值 准备 期初	本期增减变动							期末 余额 (账	减值 准备 期末
			追加 投资	减少 投资	权益 法下	其他 综合	其他 权益	宣告 发放	计提 减值		

	面价 值)	余额			确认 的投 资损 益	收益 调整	变动	现金 股利 或利 润	准备		面价 值)	余额
一、合营企业												
二、联营企业												

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

适用 不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

适用 不适用

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

(3) 其他说明

4、营业收入和营业成本

单位：元

项目	本期发生额		上期发生额	
	收入	成本	收入	成本
主营业务	2,225,409,293.99	1,016,160,415.45	1,910,659,736.95	757,445,441.89
其他业务	21,279,736.65	5,680,744.42	16,587,735.22	4,856,998.03
合计	2,246,689,030.64	1,021,841,159.87	1,927,247,472.17	762,302,439.92

营业收入、营业成本的分解信息：

单位：元

合同分类	分部 1		分部 2				合计	
	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本
业务类型								
其中：								
按经营地区分类								
其中：								
市场或客户类型								
其中：								
合同类型								
其中：								

按商品转 让的时间 分类								
其中：								
按合同期 限分类								
其中：								
按销售渠 道分类								
其中：								
合计								

与履约义务相关的信息：

项目	履行履约义务的时间	重要的支付条款	公司承诺转让商品的性质	是否为主要责任人	公司承担的预期将退还给客户的款项	公司提供的质量保证类型及相关义务
----	-----------	---------	-------------	----------	------------------	------------------

其他说明

与分摊至剩余履约义务的交易价格相关的信息：

本报告期末已签订合同、但尚未履行或尚未履行完毕的履约义务所对应的收入金额为 107,417,275.37 元，其中，107,417,275.37 元预计将于 2026 年度确认收入，元预计将于年度确认收入，元预计将于年度确认收入。

重大合同变更或重大交易价格调整

单位：元

项目	会计处理方法	对收入的影响金额
----	--------	----------

其他说明：

5、投资收益

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
成本法核算的长期股权投资收益	25,000,000.00	
处置金融工具取得的投资收益	1,827,567.58	-137,412.36
合计	26,827,567.58	-137,412.36

6、其他

二十、补充资料

1、当期非经常性损益明细表

适用 不适用

单位：元

项目	金额	说明
非流动性资产处置损益	-1,178,648.08	
计入当期损益的政府补助（与公司正常经营业务密切相关，符合国家政策规定、按照确定的标准享有、对公司损益产生持续影响的政府补助除外）	18,712,332.93	
除同公司正常经营业务相关的有效套期保值业务外，非金融企业持有金融资产和金融负债产生的公允价值变动损益以及处置金融资产和金融负债产生的损益	2,359,498.16	
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	117,594.37	
减：所得税影响额	3,005,903.13	
合计	17,004,874.25	--

其他符合非经常性损益定义的损益项目的具体情况：

适用 不适用

公司不存在其他符合非经常性损益定义的损益项目的具体情况。

将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益项目的情况说明

适用 不适用

2、净资产收益率及每股收益

报告期利润	加权平均净资产收益率	每股收益	
		基本每股收益（元/股）	稀释每股收益（元/股）
归属于公司普通股股东的净利润	6.20%	0.46	0.46
扣除非经常性损益后归属于公司普通股股东的净利润	5.67%	0.42	0.42

3、境内外会计准则下会计数据差异

(1) 同时按照国际会计准则与按中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况

适用 不适用

(2) 同时按照境外会计准则与按中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况

适用 不适用

(3) 境内外会计准则下会计数据差异原因说明，对已经境外审计机构审计的数据进行差异调节的，应注明该境外机构的名称

适用 不适用

4、其他