



深圳华大基因股份有限公司

2026 年半年度报告

2026 年 8 月

第一节 重要提示、目录和释义

公司董事会及董事、高级管理人员保证半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。

公司负责人侯勇、主管会计工作负责人王玉珏及会计机构负责人(会计主管人员)张祖菊声明：保证本半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次半年报的董事会会议。

本报告涉及的未来发展战略与规划、经营计划与目标等前瞻性陈述，不构成公司对投资者的实质承诺。投资者及相关人士均应对此保持足够的风险认识，并且应当理解计划、预测与承诺之间的差异。

公司在本报告“第三节 管理层讨论与分析”之“十、公司面临的风险和应对措施”部分，详细阐述了公司经营中可能面对的风险及应对措施，敬请投资者关注相关内容。

公司计划不派发现金红利，不送红股，不以公积金转增股本。

目录

第一节 重要提示、目录和释义	1
第二节 公司简介和主要财务指标	8
第三节 管理层讨论与分析	11
第四节 公司治理、环境和社会	73
第五节 重要事项	81
第六节 股份变动及股东情况	101
第七节 债券相关情况	108
第八节 财务报告	109

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、会计机构负责人签名并盖章的财务报表。
- 二、经公司法定代表人签名的 2026 年半年度报告文本原件。
- 三、报告期内公开披露过的所有公司文件的正本及公告的原稿。

以上备查文件的备置地点：深圳华大基因股份有限公司证券部办公室

释义

释义项	指	释义内容
公司、本公司、华大基因	指	深圳华大基因股份有限公司
华大控股	指	深圳华大基因科技有限公司，系华大基因控股股东
华大科技	指	深圳华大基因科技服务有限公司，系华大基因一级子公司
本溪医检	指	本溪华大医学检验所有限公司，系华大基因一级子公司
武汉医检	指	武汉华大医学检验所有限公司，系华大基因一级子公司
深圳医检	指	深圳华大医学检验实验室，系华大基因一级子公司
云南医学	指	云南华大基因医学有限公司，系华大基因一级子公司
天津医检	指	天津华大医学检验所有限公司，系华大基因一级子公司
上海医检	指	上海华大医学检验所有限公司，系华大基因一级子公司
重庆医检	指	重庆华大医学检验所有限公司，系华大基因二级子公司
云南医检	指	云南华大医学检验有限公司，系华大基因二级子公司
武汉生物科技	指	华大生物科技（武汉）有限公司，系华大基因一级子公司
北京六合	指	北京六合华大基因科技有限公司，系华大基因二级子公司
华大吉比爱	指	北京华大吉比爱生物技术有限公司，系华大基因二级子公司
无锡青兰	指	华大青兰生物科技（无锡）有限公司，系华大基因三级子公司
香港科技	指	香港华大基因科技服务有限公司，英文名称为 BGI TECH SOLUTIONS (HONG KONG) CO., LIMITED，系华大基因二级子公司
华大因源	指	深圳华大因源医药科技有限公司，系华大基因一级子公司
青岛青西华大	指	青岛青西华大基因有限公司，系华大基因一级子公司
石家庄医检	指	石家庄华大医学检验实验室有限公司，系华大基因一级子公司
海南科技	指	海南华大基因科技有限公司，系华大基因一级子公司
西藏医检	指	西藏华大医学检验有限公司，系华大基因三级子公司
内蒙古医检	指	内蒙古华大医学检验所有限公司，系华大基因一级子公司
海南医检	指	海南华大基因医学检验实验室有限公司，系华大基因一级子公司
武汉生物工程	指	武汉华大基因生物医学工程有限公司，系华大基因三级子公司
武汉技术服务	指	武汉华大基因技术服务有限公司，系华大基因一级子公司
北京九州泰康	指	北京九州泰康生物科技有限责任公司，系华大基因三级子公司
鹏城门诊	指	深圳华大鹏城门诊部，系华大基因二级子公司
天津互联网医院	指	天津华大优康互联网医院有限公司，系华大基因一级子公司
天津优康门诊	指	天津华大优康综合门诊部有限公司，系华大基因一级子公司
北京医检	指	北京华大医学检验所有限公司，系华大基因一级子公司
广州中健云康	指	广州中健云康网络科技有限公司，系华大基因联营企业
华大科技控股	指	深圳华大科技控股集团有限公司，系华大基因关联方
华大智造	指	深圳华大智造科技股份有限公司，系华大基因关联方
华大研究院	指	深圳华大生命科学研究院，系华大基因关联方
华基金	指	深圳市广电公益基金会·华基金公益基金，系华大基因关联方
华大三生园	指	深圳华大三生园科技有限公司，系华大基因股东及关联方
金域医学	指	广州金域医学检验集团股份有限公司
迪安诊断	指	迪安诊断技术集团股份有限公司
CE	指	法语 Conformité Européenne 的缩写，指欧洲合格评定

国家药监局	指	国家药品监督管理局
创业板	指	深圳证券交易所创业板
国家卫健委	指	国家卫生健康委员会
证监会	指	中国证券监督管理委员会
CA125	指	糖类抗原 125，可作为卵巢癌等多种肿瘤的广谱肿瘤标志物
cDNA	指	具有与某 RNA 链呈互补碱基序列的 DNA
DNA 测序 (DNA sequencing)	指	是指分析特定 DNA 片段的碱基序列，也就是腺嘌呤（A）、胸腺嘧啶（T）、胞嘧啶（C）与鸟嘌呤（G）排列方式。目前应用最广泛的是由 Frederick Sanger 发明的 Sanger 双脱氧链终止法，DNA sequencing technology，在分子生物学研究中，DNA 的序列分析是进一步研究和改造目的基因的基础
FFPE	指	英文 Formalin-fixed Paraffin-embedding 的缩写，指福尔马林固定石蜡包埋
HALOS	指	源自 High-Throughput Analysis for Omics, High Analysis in one step，简化为 HALOS，为公司自主研发设计的本地自动化基因分析一体机的名称
IgG	指	免疫球蛋白 G
MRD	指	微小残留病灶（Minimal Residual Disease）的英文简写：治疗后仍存在于患者体内、但影像学方法无法检出的残留肿瘤细胞或者微小病灶，属于肿瘤进展的隐匿阶段
PCR	指	是聚合酶链式反应的英文缩写，是在体外快速扩增目的基因或特定 DNA 片段的一种十分有效的技术
表观基因组学	指	表观基因组学是研究生物体基因组上表观遗传修饰的学科，其核心在于不依赖 DNA 序列改变，通过化学修饰和染色质结构变化调控基因表达
产前筛查	指	是一种通过抽取孕妇血清，检测母体血清中甲型胎儿蛋白、绒毛促性腺激素和游离雌三醇的浓度，并结合孕妇的预产期、体重、年龄和采血时的孕周等，计算生出先天缺陷胎儿的危险系数的检测方法
代谢组学	指	效仿基因组学和蛋白质组学的研究思想，对生物体内所有代谢物进行定量分析，并寻找代谢物与生理病理变化的相对关系的研究方式，是系统生物学的组成部分。其研究对象大都是相对分子质量 1000 以内的小分子物质
单基因遗传病	指	是指受一对等位基因控制的遗传病，有 6,600 多种，并且每年在以 10-50 种的速度递增，单基因遗传病已经对人类健康构成了较大的威胁。较常见的有红绿色盲、血友病、白化病等
蛋白质组学	指	以蛋白质组为研究对象，研究细胞、组织或生物体蛋白质组成及其变化规律的科学
宏基因组	指	是生境中全部微小生物遗传物质的总和。它包含了可培养的和不可培养的微生物的基因，目前主要指环境样品中的细菌和真菌的基因组总和
宏基因组学	指	又称微生物环境基因组学、元基因组学。通过直接从环境样品中提取全部微生物的 DNA，构建宏基因组文库，利用基因组学的研究策略研究环境样品所包含的全部微生物的遗传组成及其群落功能
基因	指	能够编码蛋白质或 RNA 的核酸序列，包括基因的编码序列（外显子）和编码区前后具有基因表达调控作用的序列和单个编码序列间的间隔序列（内含子）
基因表达	指	是指细胞在生命过程中，把储存在 DNA 顺序中遗传信息经过转录和翻译，转变成具有生物活性的蛋白质分子
基因分型	指	是利用生物学检测方法测定个体基因型的技术，又称为基因型分析。使用技术包括聚合酶链反应（PCR）、DNA 片段分析、寡核苷酸探针、基因测序、核酸杂交、基因芯片技术等
基因组	指	是一个细胞或者生物体所携带的一套完整的单倍体序列，包括全套基因和间隔序列，它指单倍体细胞中包括编码序列和非编码序列在内的全部 DNA 分子
基因组学	指	是研究生物基因组和如何利用基因的一门学问，用于概括涉及基因作图、测序和整个基因组功能分析的遗传学分支。该学科提供基因组信息以及相关数据系统利用，试图解决生物，医学，和工业领域的重大问题
甲基化	指	是指从活性甲基化合物（如 S-腺苷基甲硫氨酸）上将甲基催化转移到其他化合物的过程。可形成各种甲基化合物，或是对某些蛋白质或核酸等进行化学修饰形成甲基化产物。在生物系统内，甲基化是经酶催化的，这种甲基化涉及重金属修饰、基因表达的调控、蛋白质功能的调节以及核糖核酸（RNA）加工
全基因组测序、WGS	指	是对未知基因组序列的物种进行个体的基因组测序

全基因组重测序	指	是对已知基因组序列的物种进行不同个体的基因组测序，并在此基础上对个体或群体进行差异性分析。它将不同梯度插入片段的测序文库结合短序列、双末端进行测序，帮助客户在全基因组水平上扫描并检测与重要性状相关的基因序列差异和结构变异，实现遗传进化分析及重要性状候选基因预测
全外显子组测序、WES	指	利用序列捕获技术将全基因组外显子区域 DNA 捕捉并富集后进行高通量测序的基因组分析方法
人乳头瘤病毒（HPV）	指	是一种属于乳多空病毒科的乳头瘤空泡病毒 A 属，是球形 DNA 病毒，能引起人体皮肤黏膜的鳞状上皮增殖
生物芯片	指	是 DNA 杂交探针技术与半导体工业技术相结合的结晶。该技术系指将大量探针分子固定于支持物上后，与带荧光标记的 DNA 或其它样品分子（例如蛋白，因子或小分子）进行杂交，通过检测每个探针分子的杂交信号强度进而获取样品分子的数量和序列信息
外显子	指	是断裂基因中的编码序列，它是真核生物基因的一部分，在剪接后仍会被保存下来，并可在蛋白质生物合成过程中被表达为蛋白质。外显子是最后出现在成熟 RNA 中的基因序列，又称表达序列。既存在于最初的转录产物中，也存在于成熟的 RNA 分子中的核苷酸序列。术语外显子也指编码相应 RNA 外显子的 DNA 中的区域。所有的外显子一同组成了遗传信息，该信息会体现在蛋白质上
无创产前基因检测/胎儿染色体非整倍体检测（NIFTY）	指	又称非侵入式检测，即通过采集孕妇外周血、提取游离 DNA 的方法，获得胎儿患病风险的信息
质谱	指	是一种与光谱并列的谱学方法，通常意义上是指广泛应用于各个学科领域中通过制备、分离、检测气相离子来鉴定化合物的一种专门技术
转录	指	是遗传信息由 DNA 转换到 RNA 的（RNA 聚合）酶促反应过程。作为蛋白质生物合成的第一步，转录是 mRNA 以及非编码 RNA（tRNA、rRNA 等）的合成步骤
转录组	指	广义上指某一生理条件下，细胞内所有转录产物的集合，包括信使 RNA、核糖体 RNA、转运 RNA 及非编码 RNA；狭义上指所有 mRNA 的集合
组学	指	指生物学中对各类研究对象（一般为生物分子）的集合所进行的系统性研究，主要包括基因组学，蛋白组学，代谢组学，转录组学，脂类组学，免疫组学，糖组学和 RNA 组学等
AD	指	阿尔茨海默病，英文全称 Alzheimer's disease，简称 AD
CNV	指	基因拷贝数变异（Copy number variation, CNV）是指较之于参照基因组，DNA 片段缺失或重复大于 1 kb 至 Mb 的结构变异
IVD	指	In-Vitro Diagnostics，与体内诊断相对，在疾病的预防、诊断、治疗监测、预后观察、健康状态评价以及遗传性疾病的预测过程中，对人体样本（各种体液、细胞、组织样本等）进行体外检测
SIRO	指	Sample In Report Out 的缩写，指样品输入、报告输出。用户提交生物样本（Sample In），公司通过测序分析生成可交付报告（Report Out）。本报告特指基于“样本进、报告出”的高通量测序 AI+本地化一站式解决方案
董事会	指	深圳华大基因股份有限公司董事会
公司章程或章程	指	深圳华大基因股份有限公司章程
股东会	指	深圳华大基因股份有限公司股东会
监事会	指	深圳华大基因股份有限公司监事会
报告期、本报告期、本期	指	2026 年 1 月 1 日至 2026 年 6 月 30 日
本报告期末、期末	指	2026 年 6 月 30 日
上年同期、上期	指	2025 年 1 月 1 日至 2025 年 6 月 30 日
元、万元	指	人民币元、万元

第二节 公司简介和主要财务指标

一、公司简介

股票简称	华大基因	股票代码	300676
变更前的股票简称（如有）	无		
股票上市证券交易所	深圳证券交易所		
公司的中文名称	深圳华大基因股份有限公司		
公司的中文简称（如有）	华大基因		
公司的外文名称（如有）	BGI Genomics Co., Ltd.		
公司的外文名称缩写（如有）	BGI Genomics		
公司的法定代表人	侯勇		

二、联系人和联系方式

	董事会秘书	证券事务代表
姓名	徐茜	敖莉萍
联系地址	广东省深圳市盐田区梅沙街道云华路 9 号华大时空中心 B 区 8 层	广东省深圳市盐田区梅沙街道云华路 9 号华大时空中心 B 区 8 层
电话	0755-36307265	0755-36307265
传真	0755-36307235	0755-36307235
电子信箱	ir@bgi.com	ir@bgi.com

三、其他情况

1、公司联系方式

公司注册地址、公司办公地址及其邮政编码、公司网址、电子信箱等在报告期是否变化

☐适用 ☒不适用

公司注册地址、公司办公地址及其邮政编码、公司网址、电子信箱等在报告期无变化，具体可参见 2025 年年报。

2、信息披露及备置地点

信息披露及备置地点在报告期是否变化

☐适用 ☒不适用

公司披露半年度报告的证券交易所网站和媒体名称及网址，公司半年度报告备置地在报告期无变化，具体可参见 2025 年年报。

3、注册变更情况

注册情况在报告期是否变更情况

☐适用 ☒不适用

公司注册情况在报告期无变化，具体可参见 2025 年年报。

4、其他有关资料

其他有关资料在报告期是否变更情况

☒适用 ☐不适用

(1) 法定代表人暨总经理变更情况

深圳华大基因股份有限公司（以下简称公司）于 2026 年 1 月 27 日召开第四届董事会第八次会议，审议通过《关于聘任总经理暨变更法定代表人的议案》，公司法定代表人暨总经理由赵立见先生变更为侯勇先生，并于 2026 年 2 月 2 日完成了法定代表人、总经理变更的工商登记备案手续，取得了深圳市市场监督管理局换发的《营业执照》及出具的《登记通知书》《增、减、补、换发证照通知书》。具体内容详见公司于 2026 年 2 月 3 日在巨潮资讯网披露的《关于完成法定代表人、总经理工商变更登记的公告》（公告编号：2026-010）。

(2) 董事、高管变更情况

报告期内，因张国成先生于 2026 年 4 月 10 日辞去公司董事职务，杨昀女士、李浩先生同日辞去公司副总经理职务，公司相应启动补选与聘任程序。于 2026 年 4 月 23 日召开第四届董事会第九次会议，审议通过《关于补选第四届董事会非独立董事的议案》《关于聘任公司高级管理人员的议案》，同意聘任苏航女士、王岩琦先生为公司副总经理，任期自公司第四届董事会第九次会议审议通过之日起至第四届董事会任期届满之日止；于 2026 年 5 月 20 日召开 2025 年年度股东会，审议通过《关于补选第四届董事会非独立董事的议案》，同意补选侯勇先生为公司第四届董事会非独立董事，任期自公司 2025 年年度股东会选举通过之日起至公司第四届董事会任期届满之日止。上述董事高管变更事项已于 2026 年 7 月 28 日完成工商备案手续。具体内容详见公司分别于 2026 年 4 月 10 日、2026 年 4 月 25 日在巨潮资讯网披露的《关于职工代表董事退休、高级管理人员辞职的公告》（公告编号：2026-015）、《关于补选第四届董事会非独立董事、调整专门委员会委员及聘任高级管理人员的公告》（公告编号：2026-027）。

四、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

追溯调整或重述原因

同一控制下企业合并

	本报告期	上年同期		本报告期比上年同期增减
		调整前	调整后	调整后
营业收入（元）	1,788,516,575.76	1,631,472,352.82	1,631,977,557.41	9.59%
归属于上市公司股东的净利润（元）	47,404,587.35	5,778,221.12	5,793,475.56	718.24%
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润（元）	8,432,380.51	-30,488,145.05	-30,488,145.05	127.66%
经营活动产生的现金流量净额（元）	-276,820,353.03	-413,837,716.13	-413,608,432.91	33.07%
基本每股收益（元/股）	0.1133	0.0139	0.0139	715.11%
稀释每股收益（元/股）	0.1133	0.0139	0.0139	715.11%
加权平均净资产收益率	0.56%	0.06%	0.06%	0.50%
	本报告期末	上年度末		本报告期末比上年同期增减
		调整前	调整后	调整后
总资产（元）	11,221,457,307.38	11,749,261,214.75	11,749,828,490.55	-4.50%
归属于上市公司股东的净资产（元）	8,516,823,944.08	8,494,244,178.32	8,493,226,271.63	0.28%

五、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。

六、非经常性损益项目及金额

☒适用 ☐不适用

单位：元

项目	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）	179,132.17	
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）	9,967,678.18	
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	26,496,541.53	
委托他人投资或管理资产的损益	4,552,968.00	
单独进行减值测试的应收款项减值准备转回	526,038.68	
同一控制下企业合并产生的子公司期初至合并日的当期净损益	-302,133.55	
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-1,822,411.36	
减：所得税影响额	636,123.34	
少数股东权益影响额（税后）	-10,516.53	
合计	38,972,206.84	

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

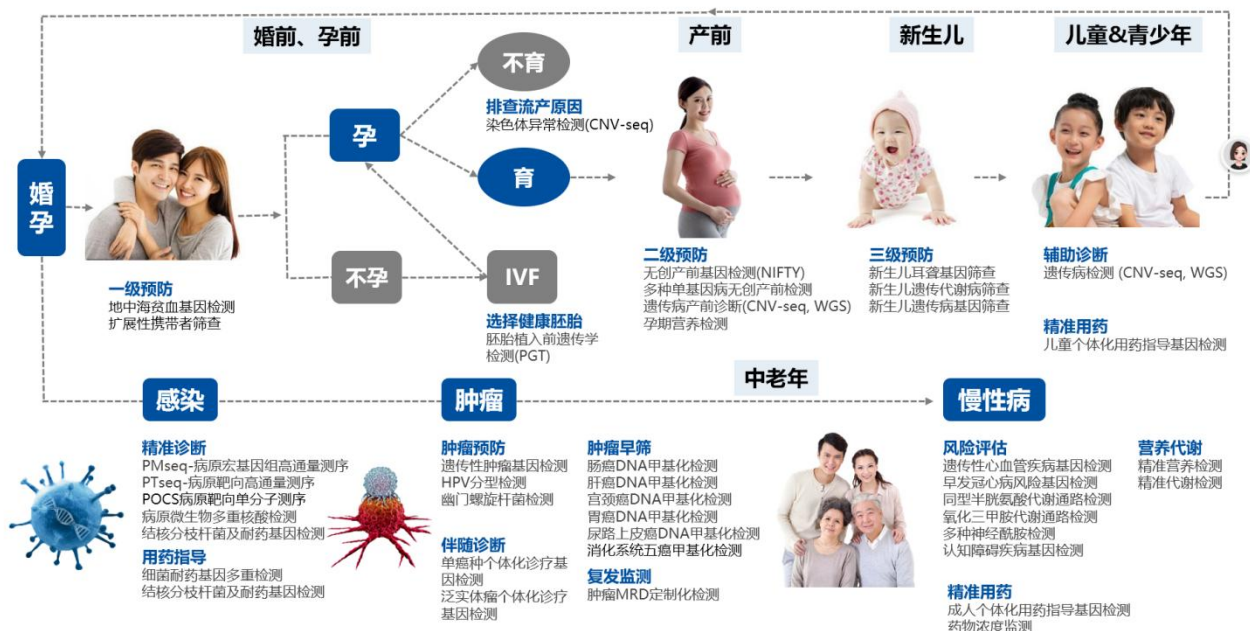
一、报告期内公司从事的主要业务

(一) 主要业务、产品及用途

华大基因作为全球基因行业的领军者，秉承“基因科技造福人类”的使命，通过 20 多年的人才积聚、科研积累和产业积淀，已建成覆盖全球百余个国家和全国所有省市自治区的营销服务网络，成为屈指可数的覆盖本行业全产业链、全应用领域的科技公司，立足技术先进、配置齐全和规模领先的多组学产出平台，已成为全球屈指可数的科学技术服务提供商和精准医疗服务运营商。

公司主营业务为通过基因检测、质谱检测、生物信息分析、多模态智能分析模型等多组学、大数据技术手段，为科研机构、企事业单位、医疗机构、社会组织等提供研究服务、精准医学检测综合解决方案和健康管理服务。华大基因以推动生命科学研究进展、生命大数据应用和提高全球医疗健康水平为出发点，基于基因领域研究成果及精准检测技术在民生健康方面的应用，致力于加速科技创新，守护人类卫生健康共同体。在生育健康领域，提供了完整的“五前”母婴健康管理产品体系，覆盖婚前、孕前、产前、新生儿及儿童成长阶段；在肿瘤防控领域，形成了围绕肿瘤的“预、筛、诊、监”全生命周期闭环管理，提供各阶段、全方位检测服务；在慢性疾病管理领域，致力于提高心脑血管疾病、认知障碍疾病等筛查与治疗效率，推动建立以预防为核心、主动健康为目标的诊疗模式；在感染防控领域，构建了从社区常见感染到院内复杂感染的精准检测产品方案，以满足全场景检测需求；在多组学大数据服务与合成业务领域，提供多组学全流程一站式解决方案、生物大数据分析 & 基因合成、Oligo 合成科研技术服务，持续提升生命科学研究创新能力；在精准医学检测综合解决方案领域，依托自主研发的多组学技术平台与百万级数据库，整合自动化设备、测序仪及生信分析系统，为医疗机构提供覆盖生育、肿瘤、慢病、感染全生命周期的本地化院内精准医学检测综合解决方案。

华大基因提供全生命周期的医学检测服务



1、生育健康基础研究和临床应用服务

公司以高通量测序和质谱检测为核心技术，辅以单分子测序等多种基因检测技术创新平台，开展临床高质量检测服务，涵盖婚前、孕前、产前、新生儿和儿童成长阶段，旨在全面助力出生缺陷防控，提高儿童健康水平，保障妇幼健康。主要业务包括一级预防：地中海贫血基因检测、单基因遗传病携带者筛查、胚胎植入前遗传学检测；二级预防：无创产

前基因检测、多种显性单基因病无创产前检测和染色体异常检测（CNV-seq）、孕期胎儿超声异常的全外显子组和全基因组测序检测等；三级预防：新生儿耳聋基因筛查、新生儿遗传代谢病筛查和新生儿遗传病基因筛查等。针对遗传病患者群体及家庭提供遗传病基因检测系列服务，辅助疾病的临床诊断及生育指导，主要包括全外显子组检测和全基因组检测等。

2、肿瘤与慢病防控及转化医学类服务

公司围绕多种肿瘤构建肿瘤“预、筛、诊、监”闭环，通过技术不断升级，建立全面有效的防控诊疗产品体系。公司面向受检者提供癌症遗传性风险评估、早期筛查、用药指导及复发监测等检测服务，为国内外药厂提供高通量测序检测服务，为回顾性研究和药物注册临床试验研究提供检测服务，主要服务包括：遗传性肿瘤基因检测、HPV 分型基因检测、助力肿瘤早期发现的 DNA 甲基化检测、肿瘤标志物测定、肿瘤个体化诊疗用药指导基因检测和肿瘤微小残留病灶（MRD）定制化检测等。公司围绕心血管、脑血管、认知障碍疾病、代谢疾病及成人安全用药等慢病管理产品进行布局，致力于通过基因检测、代谢小分子检测等提高疾病知晓率、治疗率、控制率，协助全人群建立未病预防，形成主动健康的闭环诊疗模式，主要服务包括：认知障碍疾病风险评估、心血管风险评估、个体化用药指导、代谢与营养检测、肠道微生态健康评估等。

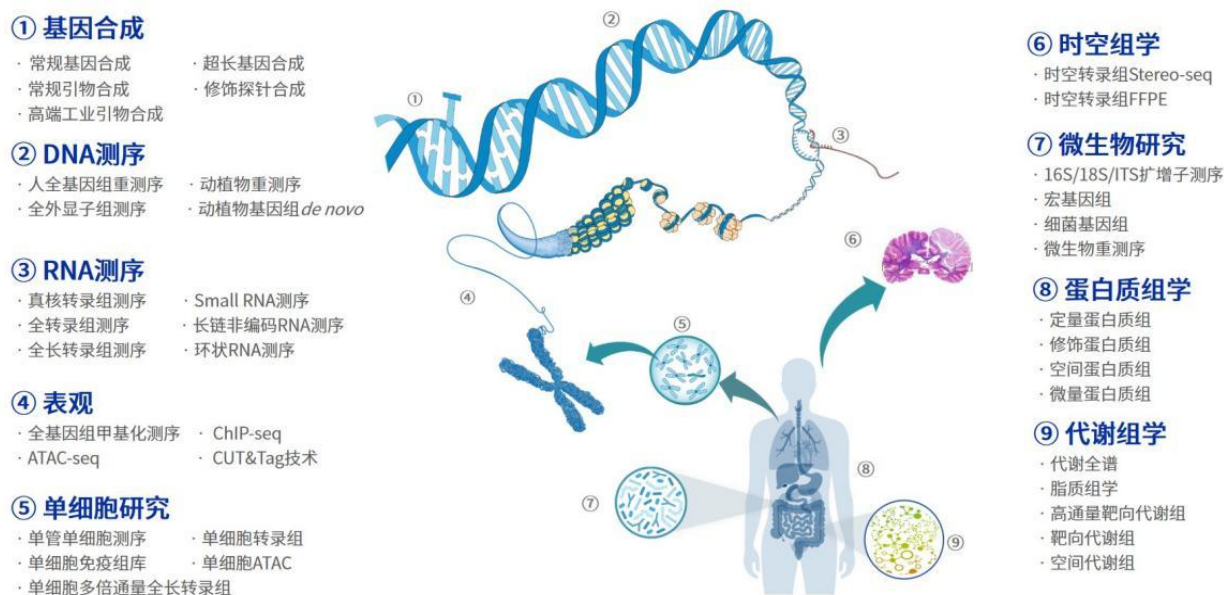
3、感染防控基础研究和临床应用服务

公司围绕传染性疾病预防需求，以高通量测序技术和 PCR 核酸检测为双核心，辅以质谱等多种检测技术，持续加强和完善感染精准诊断全场景的系列产品布局。主要业务包括：基于测序技术的病原宏基因组高通量测序和病原靶向高通量测序；基于 PCR 技术的呼吸道病原体多重核酸检测、基孔肯雅病毒核酸检测、肠道病毒核酸检测、布尼亚病毒核酸检测、结核分枝杆菌核酸检测等；基于质谱技术的抗菌药物检测、微生物快速鉴定等。

4、多组学大数据服务与合成业务

公司率先面向合作伙伴提供多组学大数据服务，致力于成为全球科学工作者在生命科学探索和创新中的坚实后盾和可靠伙伴，为从事生命科学研究的机构和企业提供高质量、行业领先的多组学大数据全流程一站式解决方案。该业务板块的主要客户包括以高校、科研院所和研究型医院等为代表的科研机构，以及以药企、育种公司等为代表的工业客户。多组学大数据服务范围涵盖基因组学、时空组学、单细胞组学、蛋白质组学、代谢组学等多组学研究，以及大数据分析（生物数据库、智能云计算）等前沿科研支持服务。合成类业务主要包含基因合成、Oligo 合成等。其中，基因合成业务包括合成密码子优化过的 cDNA、特殊位点突变的基因、人工设计的 DNA 序列，公司可提供包含目的基因的质粒；Oligo 合成则是利用化学方法合成特定的已知序列的寡核苷酸片段，主要应用于反义寡聚核苷酸、测序与扩增的引物、DNA 杂交、探针、点突变以及全基因合成等实验中。

通过先进的测序、质谱、合成与分析平台，公司多组学大数据服务形成了一整套可贯穿的“组学”研究方法，可为生物学研究提供全面系统的研究方案与生态链体验服务。



5、精准医学检测综合解决方案

公司坚持以自主研发为核心、生态合作为补充，深耕精准医学领域，依托自主研发能力和临床转化能力，为医疗机构、第三方检验公司提供覆盖高通量测序、高分辨质谱、高性能大数据分析、传统检验等多技术平台的精准医学检测综合解决方案。依托百万级自研数据库与多组学技术平台，公司实现了从生物样本到表型数据的多维度整合分析，针对客户特定需求提供个性化解决方案。公司精准医学检测综合解决方案业务覆盖生育健康、肿瘤防控、慢病管理和感染防控等领域，为全球生命健康产业提供贯穿全生命周期的创新服务。

为落实《中华人民共和国国民经济和社会发展第十五个五年规划纲要》部署要求，推进医疗卫生强基工程实施，有序推动数智技术在辅助诊疗、精准医疗、健康管理等场景的应用，公司整合自动化设备、测序仪与生信分析系统，打通样本提取、文库构建、测序及数据分析全流程，构建高集成度的本地化入院解决方案。该方案依托实验自动化与分析智能化双重驱动，简化操作强度，提升检测质控稳定性；内置基因变异和致病关联的证据分析软件及智能化文献解析工具，降低基因变异解读的专业门槛。该方案全程院内化运行，保障数据安全自主可控，助力医疗机构沉淀本院专属基因数据库，实现临床基因数据规范化存储、病例溯源及科研复用，持续为临床精准决策提供技术支撑。

（二）主要经营模式

1、采购模式

公司秉持开放、合作、共赢的理念，通过建立完善的供应链管理体系，为业务发展提供质量可靠、服务优质、成本优化的供应保障。公司制定了完善的供应商准入、考核和退出制度，持续提升信息化管理能力，为公司业务发展需求匹配合作供应商。在导入供应商前，公司会从技术、质量、服务、交付、成本、数字化协同能力等多角度进行准入评审。首先对供应商相关资质文件进行初审，并通过调研、供应商实地考察、样板产品检测等多种方式进行综合评审，最终将符合要求的供应商列入《合格供应商名录》。对已准入供应商，公司会进行周期性绩效评定考核、绩效提升辅导和管理，确保采购供应的产品和服务符合公司质量需求及相关规定要求。公司上线供应商管理系统（SRM）后，持续推动采购业务的信息化建设。

公司采购方式主要分为直接采购、定制采购及外协采购。针对市场需要的标准产品，公司采取直接采购模式，通过供应商绩效管理，建立合理的供应商库，确保业务连续稳定性；针对市场需要的定制化产品，公司通过调研考核供应商

相关产品研发能力，采用定制采购模式，鼓励供应商早期参与并发挥其研发、生产及应用能力优势，形成战略合作；对于已形成完善产业链的非核心原材料和服务，综合考虑产能、成本、生产效率、服务质量等因素，公司提供方案或原材料等，选择合格的外协厂商进行委托生产，并支付加工费。在此模式下，公司对外协加工厂商建立严格的准入制度，并实施动态的质量监控措施，确保外协加工的产品和服务满足公司质量要求。

2、生产模式

公司的生产模式主要分两种类型：一种为临床开发与应用类，主要包括生育健康类、肿瘤与慢病防控及转化医学类和感染防控类服务；一种为多组学大数据服务与合成类业务。

临床开发与应用类采取流程式生产的生产方式，根据历史任务量情况分析结果及市场趋势分析制定可行的生产计划，发放至各中心参考；各中心再根据实际任务接收情况制定生产计划，发放至各产线执行。执行过程中采取流程式作业，各产线的流程式作业配有详细的 SOP 进行规范和指导，同时参与操作的实验人员具有相应的上岗证以及相应的资质证书。在各流程式作业的关键节点设置质控操作，确保产品数据可靠性和质量稳定性。

多组学大数据服务与合成类业务采取订单型的生产模式，以订单或项目形式接入生产任务，根据历史项目或任务量数据分析结果及市场趋势制定可行的生产计划，发放至各产线参考；根据订单或项目接入情况制定生产计划，发放至各产线执行。

公司一贯重视产品质量，建立了严格的质量控制流程，包括原材料的检测、实验室环境的监测、各类设备的定期校准、生产关键节点的质控、数据的质控等。通过对生产环节的严格控制，确保产出结果的准确性。

3、营销模式

（1）销售模式

根据销售渠道和客户类型的不同特点，公司实行直销、代理与政府合作相结合的销售模式。对于公司重点合作单位，优先采用直销模式；针对海外业务或县域下沉市场，则灵活采用代理模式。海外业务开展过程中，公司积极与当地企业成立合资公司，共同推进市场准入、业务推广及本地化检测能力建设，以深度本地化策略拓展全球市场。近年来，公司业务模式从传统的 ICL（独立医学实验室）外送服务模式，向“设备+试剂+服务”模式加速转型。同时随着民众健康意识不断加强，公司组建专业化线下服务团队，通过融合基因组、代谢组、影像组等多维数据与智能化算法，构建全生命周期量化评估体系，推动业务从单一检测服务向面向 C 端的主动健康管理及疾病预防闭环战略升级。

公司针对不同的业务类型，销售模式侧重度也不同。对于医学检测服务，公司主要实行直销和代理模式。公司在国内主要城市设有分支机构和医学检验所，并在中国香港、拉美等地区设有海外中心和核心实验室，全面覆盖全球 100 多个国家和地区的临床需求，为客户提供高质量、时效快的全周期、全覆盖的医学检测服务。在出生缺陷和重大疾病的综合防控方向上，公司通过参与当地政府采购，开展惠及百姓的医学检测服务。

公司统筹推进 C 端业务发展，构建线上线下协同发展格局。线上持续深化精细化运营，强化全域用户触达与整合，构建分层会员运营体系，以个性化服务增强客户粘性，依托数据链路提升精准营销效能。线下实体网点布局加速落地。报告期内华大时空智慧健康中心正式开业，打造“检测 - 评估 - 干预 - 复评”全闭环健康服务标杆，布局社区健康小屋网点等，推动健康服务下沉。公司持续推动业务模式从单次检测向全生命周期健康管理方案升级，线上赋能用户留存、线下网点承接实体服务，双向协同驱动 C 端业务稳健发展。

（2）盈利模式

类别	主要客户群体	主要销售模式	获取合同/订单方式	出售产品/服务的表现形式
生育健康类服务	国内外的各级医院、体检机构等医疗卫生机构和大众客户；国内外的科研院校、研究所、独立实验室等机构	直销、代理	商业谈判/招投标	主要为检测报告、相关分析数据等
肿瘤与慢	国内外的各级医院、体检机	直销、代理	商业谈判	主要为检测报告或结题报告、相关分析数据等

病防控及转化医学类服务	构等医疗卫生机构和大众客户；国内外的科研院校、研究所、独立实验室、制药公司等机构		/招投标	
感染防控类服务	国内外的各级医院、体检机构等医疗卫生机构和大众客户；国内外的科研院校、研究所、独立实验室、生物制品公司等	直销、代理	商业谈判 /招投标	主要为检测报告或结题报告、相关分析数据等
多组学大数据服务与合成业务	国内外的科研院校、研究所、独立实验室、制药公司等机构	直销	商业谈判 /招投标	主要为检测报告、项目结题报告、组学分析数据、合成产物等
精准医学检测综合解决方案	国内外的各级医院、体检机构、第三方医学检验实验室等医疗机构，政府集中采购平台、各省市疾控机构	直销、代理	商业谈判 /招投标	主要为针对特定疾病检测（生育、肿瘤与慢病、感染防控等）的综合解决方案，即包含实验室设计、仪器设备、试剂耗材、分析软件、技术转移、人员培训、数据库建设及使用、信息分析及检测报告解读、AI 工具等全流程解决方案

（3）定价模式

公司综合考虑多种因素，包括但不限于政府指导价格、服务或产品成本、市场竞争水平、政策法规、集采中选价格、销售渠道费用及竞争策略，制定相应的服务及产品价格。近年来，随着无创产前基因检测纳入江苏省医保支付范围，以及带量采购政策的持续推进，公司在定价策略上更加注重合规性与普惠性，通过自主平台降本增效，保持市场竞争力。

（三）主要的业绩驱动因素

1、全球健康需求增长和政策持续护航，产业成长动力充足

全球健康需求的持续增长为精准医学检测服务带来了巨大的发展机遇。从人口总量来看，据联合国于 2024 年 7 月 11 日发布的《2024 年世界人口展望：结果摘要》报告，到 2080 年代中期，全球人口预计增长到 103 亿的峰值；国家统计局数据显示，2025 年全国出生人口为 792 万人，人口出生率为 5.63‰。从人口结构来看，全球老龄化趋势进一步加强。《2023 年世界社会报告》指出，到 2050 年，全球 65 岁及以上人口预计将增至 16 亿，2021 年为 7.61 亿；国家统计局数据显示，2025 年末 60 岁及以上人口为 3.23 亿人，占全国人口的 23%，其中 65 岁及以上人口为 2.24 亿人，占全国人口的 15.9%。全球老龄人口的增加将促进重大慢性疾病早期筛查和精准诊疗需求的增长。

疾病负担方面，据国际癌症研究机构（IARC）数据，2022 年共有近 2,000 万例新发癌症病例，970 万例死亡病例。预计到 2050 年，新发癌症病例将达到 3,500 万例。据我国肿瘤登记中心数据，2022 年中国恶性肿瘤新发病例约 482.47 万，恶性肿瘤死亡病例约 257.42 万。我国当前癌谱结构兼具发展中国家与发达国家癌谱特征，消化道肿瘤呈现较高的发病和死亡水平，同时还需面对逐渐增多的结直肠癌、前列腺癌、甲状腺癌等，肿瘤防控任务艰巨。我国心血管病的防控压力依旧较大，在我国城乡居民疾病死亡构成比中，心血管病占首位，每 5 例死亡中就有 2 例死于心血管病；根据《中国心血管健康与疾病报告 2024》，推算我国心血管病现患人数 3.3 亿，其中高血压 2.45 亿。感染性疾病方面，2024 年全国流感报告发病人数为 858.87 万人，每十万人发病率为 609.04 人，其中呼吸道感染的就诊人群广泛，耐药病原的增多也推动了对快速、精准检测技术的需求；新发病原不断出现以及耐药病原的日益增多，使得感染性疾病尤其是疑难危重感染对快速、精准的病原学诊断需求愈发迫切。

政策持续护航产业发展。2026 年 3 月，《中华人民共和国国民经济和社会发展第十五个五年规划纲要》（以下简称“十五五”规划）提出加快建设健康中国，实施健康优先发展战略，健全健康促进政策制度体系，推动从以治病为中心向以健康为中心转变；健全公共卫生体系，建设优质高效医疗服务体系，促进优质医疗资源扩容下沉和区域均衡布局，

加强慢性病综合防控，发展防治康管全链条服务，健全早筛早诊早治体系，重大慢性病过早死亡率下降到 13% 以下。政策落地实施也将促进健康管理行业的发展，为精准医学进一步覆盖“防、筛、诊、治、管”全周期健康管理提供了政策支持。支付端的医保政策突破尤为显著，诸如 2025 年 1 月 1 日起，无创产前基因检测项目被正式纳入江苏省医保支付范围，大幅降低患者负担的同时，为生育健康领域基因检测的普惠推广奠定基础。

随着人口老龄化加剧和健康中国战略深入推进，我国卫生总费用持续加大投入。据《2024 年我国卫生健康事业发展统计公报》，2024 年全国卫生总费用初步核算为 90,895.5 亿元，同比继续保持增长，卫生总费用占国内生产总值（GDP）达到 6.7%。

综合来看，人口结构变化带来的健康需求升级、重大疾病防控的迫切需求、医疗卫生服务体系的完善以及医保支付扩容等政策组合拳的持续落地，共同构成了精准医学未来发展的核心驱动力。

2、多组学技术创新驱动产业发展，赋能临床检测技术跃升

多组学技术创新正驱动医疗健康产业向新质生产力发展。依托高通量测序平台迭代与自主技术降本增效，叠加云计算、人工智能与大数据分析的深度融合，行业已实现基因组学、单细胞组学、时空组学及长读长测序的全链条技术覆盖，核心测序成本持续下降，检测周期显著缩短，交付能力规模化提升。

具体应用场景的价值兑现来看，全基因组测序（WGS）已从科研工具转向临床应用，在遗传病诊断、肿瘤基因检测和感染防控等领域展现显著优势。据《中华儿科杂志》2019 年发布的《全基因组测序在遗传病检测中的临床应用专家共识》，WGS 应用于临床遗传病诊断可提高诊断率、缩短诊断流程并降低诊疗费用。宏基因组测序（mNGS）与病原靶向测序（tNGS）技术革新了感染病原诊断范式，为感染性疾病的精准治疗提供新工具。单细胞组学技术在灵敏度与通量上的突破，为发育生物学、疾病机制、脑科学及生命演化研究带来新视角。时空组学技术推动了对器官结构、生命发育与演化等重大科学问题的解析进展。长读长测序技术的发展，进一步为复杂基因组结构解析及疾病相关变异识别提供了更全面的技术路径。

3、智能化与数字化双轮驱动，赋能产业高质量发展

在健康中国与科技强国战略的引领下，生物技术领域正加速迈向以数据要素为核心驱动的新发展阶段，近年来国家围绕生物医药行业数智化发展密集出台系列政策。2024 年 1 月，国家数据局等 17 部门联合印发的《“数据要素×”三年行动计划（2024—2026 年）》明确提出将医疗健康列为重点行业，支持电子病历数据共享、检查结果互认、健康医疗数据价值释放，为健康医疗数据要素化与价值释放奠定制度基础。2025 年 4 月，工业和信息化部等七部门联合印发的《医药工业数智化转型实施方案（2025—2030 年）》是医药行业首个数智化转型专项纲领，系统部署医药研发、生产、流通、监管全链条数智化升级。明确到 2027 年，打造 100 个以上的数智药械工厂与医药工业数智技术应用典型场景。到 2030 年，规上医药工业企业基本实现数智化转型全覆盖。2025 年 11 月，国家卫健委等五部门联合印发《关于促进和规范“人工智能+医疗卫生”应用发展的实施意见》，以新一代人工智能深度赋能卫生健康行业高质量发展，促进数据在“人工智能+医疗卫生”领域的规范应用。明确到 2027 年建立一批卫生健康行业高质量数据集和可信数据空间，形成一批临床专病专科垂直大模型及智能体应用；到 2030 年，基层诊疗智能辅助应用基本实现全覆盖。系列政策的协同发力，为生物医学检测相关行业向“数据驱动型”范式转型、推进专业化数据库建设提供了明确的政策导向与实施路径。

在数字化基础设施建设方面，公司针对科研、研发等多场景需求，构建统一的数据基础。为从根本上解决各业务系统间产品数据口径不一、标准各异、信息孤立的长期痛点，夯实公司数据治理根基，报告期内，公司以“数据同源、一数一源”为核心理念，着力构建统一规范的产品主数据管理体系，为业财一体、精益运营和科学决策奠定坚实的数据基石。报告期内，产品主数据治理取得阶段性突破：一是建立统一的数据标准体系，将质量管控规则、校验逻辑及审批流程深度嵌入系统，实现数据标准的有效落地；二是依托主数据管理平台，实现产品全生命周期线上化闭环管理；三是构建“制度—流程—细则”三级治理架构，以制度定规则、流程管过程、细则明标准，确保主数据治理各环节有章可循、有据可依，从根本上夯实治理根基。随着治理体系纵深推进，数据贯通全价值链，释放数据价值，有力支撑精准营销、供应链协同与战略决策，加速企业向数据驱动转型，构建智能决策闭环。

在公司数据库建设方面，公司围绕主营业务搭建并持续优化公司级综合数据库“万象数据库”，通过持续的数据扩容、标准化清洗及迭代更新，为基因检测业务提供了全面的数据支持。数据库建设涵盖了生育健康、肿瘤诊疗、感染防控、慢病防控等多个关键领域，以高价值数据与智能工具驱动精准医疗实践。在生育健康领域，遗传病方向的“凤凰数据库”

构建了全面基因-疾病-表型关系库、变异位点库，已涵盖 5,000 余个基因、8,000 余种疾病及 20 多万个致病变异位点，并升级智能化辅助诊断工具，全面支撑遗传病在婚前、孕前、产前及新生儿全生命周期的精准筛查与诊断；肿瘤诊疗领域，自研的“时珍数据库”涵盖 3,000 余个基因及 2,000 余种药物，为临床提供精准的基因分析和药物推荐，其中 HLA 数据库通过规范化管理和样品库资源的丰富，为骨髓移植提供了重要的供体支持；感染防控领域，自研感染数据库包含 3.6 万余条病原序列信息，精准分类病原种类，为临床感染诊疗提供了高效支持；慢病防控领域，持续积累不同阶段人群的检测数据搭建专病数据库，依据最新行业进展升级药物基因组数据库，推动慢病早防早治和诊疗精准化。同时，公司构建了千万级文献库，并开发了 SIGVAR、PVS1 Pro 和 KnowLiter 等文献智能阅读、智能 ACMG 解读工具并取得专利，显著提升数据库建设效率；构建百万引物序列库以及智能验证工具，结合长短读长应用场景，加速高通量测序变异结果的临床评估准确性。依托多类数据库与智能工具协同，公司构建“大数据-智能化工具-智能解读-高质量数据-智能工具优化+数据库持续迭代”的良性循环，支持全线产品的数据“汇、存、管、用”及标准化迭代。

公司紧跟人工智能产业快速发展趋势，持续推进内部数字化智能化转型。报告期内，围绕运营提效的核心目标，积极开展 AI Agent 智能工具规模化落地探索。公司依托成熟大模型与企业级智能体能力，搭建了适配内部经营场景的 AI 应用体系，推动 AI 能力全面渗透至财务、人力、行政、供应链、运营管理等全中后台业务板块。落地实施过程中，公司将 AI Agent 嵌入代码编程、数据分析、流程审批、报表编制、合规核查、系统漏洞防范、文档处理、业务协同等高频重复性工作链路中，有效替代了机械人工操作，缩短业务处理周期，运营效率持续提升。这充分验证 AI 技术对企业内部经营的赋能价值，也为公司全域智能化建设积累了成熟的落地经验，进一步夯实长期数字化竞争底座。未来，公司将持续深化 AI 技术布局，推动 AI Agent 与核心业务的深度融合，不断拓展智能化应用边界，以进一步释放数字技术增长动能。

（四）行业发展格局与公司行业地位

一、行业发展的基本情况

华大基因作为中国基因行业的奠基者，是全球屈指可数的科学技术服务提供商和精准医疗服务运营商。公司主营业务为通过基因检测、质谱检测、生物信息分析、多模态智能分析模型等多组学、大数据技术手段，为科研机构、企事业单位、医疗机构、卫生卫生组织等提供研究服务、精准医学检测综合解决方案和健康管理服务。

基因科技作为新质生产力的重要组成部分，未来持续创新将有力推动新产业、新模式和经济增长新动能的形成。2026 年 3 月的《政府工作报告》明确将“生物医药”与集成电路、航空航天等并列列入“新兴支柱产业”。当前，基因科技已在农业、生物制药、医疗健康等多个领域实现深度应用与产业化发展，重点应用场景包括基因检测、基因诊断、基因治疗、基因合成等。当前基因检测市场中，主流技术包括 PCR 技术、基因测序技术、FISH 技术和基因芯片技术；其中，基因测序技术主要包括 Sanger 测序、高通量测序（NGS）及单分子测序等；NGS 因其速度快、高通量、低成本的优势，在科研和临床中应用最为广泛，Sanger 测序仍作为特定场景的金标准，单分子测序则在长读长领域逐步推广。未来基因科技有望以基因数据为核心纽带，深度融合大数据、智能算法等新质技术，逐步实现生命健康数字化，在疾病早筛、预防诊断、生物疗法、靶向药开发等场景中，催生精准医学诊疗和健康管理的新产业、新模式和新业态。

全球基因检测行业仍处于早中期成长阶段，据 Mordor Intelligence 的预测，全球基因检测市场规模预计将从 2025 年的约 218 亿美元增长到 2030 年的 364 亿美元，在预测期间（2025-2030 年）的年复合增长率可达 10.81%。公共卫生事件推动了基因检测的普及，随着基因测序成本下降、基因检测大众认知提升、全球医疗卫生支出增长，以及生育保障、肿瘤防控、感染防控、慢病管理等应用场景的不断成熟，全球基因检测市场有望持续快速增长。

中国基因检测产业的发展与全球发展同步，已初步建立了适应基因产业发展的宏观产业布局和产业链条。在庞大人口基数、政策大力支持、新兴技术加速转化、临床产品加速准入、测序仪国产化替代、民众健康意识觉醒以及对精准医学需求持续增长等因素的驱动下，中国基因检测市场正在进入高速增长通道。

二、行业政策、行业发展趋势与市场格局

1、生育健康基础研究和临床应用服务的行业政策、行业发展趋势与市场格局

随着生育支持政策持续加码，生育健康领域面临新的发展机遇。2024 年 10 月国务院办公厅印发《关于加快完善生育支持政策体系推动建设生育友好型社会的若干措施》以来，中央层面政策框架持续完善。2025 年 3 月《提振消费专项

行动方案》提出“研究建立育儿补贴制度”。2025 年 7 月，中共中央办公厅、国务院办公厅印发《育儿补贴制度实施方案》，明确从 2025 年 1 月 1 日起，对符合法律法规规定生育的 3 周岁以下婴幼儿按每孩每年 3,600 元标准发放补贴，至其年满 3 周岁。地方层面积极响应，陆续出台生育补贴实施细则，诸如呼和浩特市人民政府于 2025 年 3 月 1 日开始实施《关于促进人口集聚推动人口高质量发展的实施意见》，对一孩、二孩、三孩家庭分别给予 1 万元至 10 万元不等的梯度补贴，实现全孩次、长期化、高额度支持。济南市卫生健康委员会、济南市财政局于 2025 年 12 月 23 日联合印发《济南市育儿补贴制度实施细则》。在短期激励政策之外，《出生缺陷防治能力提升计划（2023-2027 年）》明确提出建立涵盖婚前、孕前、孕期、新生儿和儿童各阶段的出生缺陷防治网络，进一步提高三级防控措施覆盖率：到 2027 年，婚前医学检查率和孕前优生健康检查目标人群覆盖率分别保持在 70%和 80%以上；产前筛查率达到 90%；新生儿遗传代谢病 2 周内诊断率和 2 周内治疗率均达到 90%，新生儿听力障碍 3 个月内诊断率和 6 个月内干预率均达到 90%。

行业共识的应用深化将进一步促进生育健康领域基因检测技术渗透率的持续提升。2024 年 10 月，中国妇幼保健协会生育保健分会组织编写的《新一代无创产前筛查技术 NIPT 2.0 临床应用策略专家共识》正式发布，该共识系首个针对胎儿染色体异常和单基因遗传病同步无创产前筛查新技术 NIPT 2.0 的临床专家共识，进一步推动无创产前检测技术在临床的应用深化，有望持续提升生育健康领域基因检测渗透率与产品附加价值，为国内生育健康领域基因检测市场规模增长提供持续动力。

生育健康领域的基因检测在海外市场具备广阔的增长潜力。如英国、德国、比利时、荷兰、法国等发达国家，已将无创产前基因检测纳入公立医保范围，美国妇产科医师学会早在 2020 年于指南中建议对所有孕妇开展产前非整倍体筛查，2025 年 4 月起，美国商业医疗保险巨头 United Healthcare 取消部分 NIPT 项目的“预授权”要求，降低 NIPT 商业保险报销流程门槛；公共政策和商业保险政策的持续支持，共同推动海外市场渗透率的持续提升。此外，随着测序技术成本持续下降、检测服务可及性提升，以及中国“一带一路”政策支持，基因检测技术有望持续拓展人口基数庞大的发展中国家市场，共同促进全球生育健康类基因检测市场规模的增长。

生育健康作为基因检测技术应用比较成熟的临床领域，主要涵盖无创产前基因检测（NIPT）、携带者筛查（基于 NGS 技术）和新生儿基因筛查等方向。国内 NIPT 竞争格局相对集中，代表企业主要包括华大基因、贝瑞基因和安诺优达等；国外竞争格局也较为集中，头部企业主要包括 Natera 和 GeneDx，其他市场参与者包括 Illumina、Roche（原 Ariosia Diagnostics）和 LabCorp（原 Sequenom）等。

2、肿瘤与慢病防控及转化医学类服务的行业政策、行业发展趋势与市场格局

① 肿瘤早筛及转化医学类服务的行业政策、行业发展趋势与市场格局

癌症是全球主要死因和疾病负担之一，国家高度重视癌症防治能力的建设。据 WHO 国际癌症研究机构（IARC）2024 年数据，2022 年全球新增癌症人数近 2,000 万人，死亡病例中，从癌症种类结构来看，肺癌、乳腺癌、结直肠癌和前列腺癌为高发癌种。其中，中国 2022 年癌症发病例数达到 482 万例，占全球癌症发病例数的 24%，是全球癌症发病人数及患病人数最高的国家。为加强癌症防治能力建设，中国政府持续出台相关政策，推动癌症防治工作的长期规划与实施。2023 年 10 月，国家卫健委、国家发改委等 13 个部门发布《健康中国行动—癌症防治行动实施方案（2023—2030 年）》，提出主要目标：到 2030 年，癌症防治体系进一步完善，危险因素综合防控、癌症筛查和早诊早治能力显著增强，癌症发病率、死亡率上升趋势得到遏制，总体癌症 5 年生存率达到 46.6%，患者疾病负担得到有效控制。针对高发癌种，2023 年 1 月，国家卫健委等十部门印发《加速消除宫颈癌行动计划（2023-2030 年）》，提出宫颈癌防控的具体目标：到 2030 年，适龄妇女宫颈癌筛查率达到 70%。

癌症早筛早诊具有重要的临床价值，近年来国家政策持续强化重点癌症早筛能力建设。癌症的治疗效果很大程度上取决于发现的时间，早期筛查和预防是提高癌症治愈率、降低死亡率的关键。根据《ALA 肺癌状况报告 2021 年版》，美国早期肺癌的 5 年生存率为 60%，而晚期肺癌的 5 年生存率仅有 6%。国家政策方面，2024 年 6 月至 8 月，国家卫健委办公厅陆续印发食管癌、胃癌、肺癌和结直肠癌四个癌种的筛查与早诊早治方案（2024 年版）；全国多地已经逐步将用于肿瘤药物伴随诊断的肿瘤基因检测纳入医保。全国多地已经陆续出台关于肿瘤早筛早诊行动方案。2025 年 1 月，江西省人民政府办公厅印发《江西省癌症防治专项行动方案（2025-2027 年）》，明确“到 2027 年，总体癌症 5 年生存率提升到 40%以上，适龄妇女宫颈癌筛查率超 55%”；同年 3 月，江西省南昌市及龙南市相继启动了癌症筛查项目，进一步推动肿瘤早筛早诊工作的落地实施。2025 年 11 月，广东省癌症中心（中山大学肿瘤防治中心）牵头制定的《广东省

医疗机构癌症早筛中心建设指引（试行）》发布实施，提出构建早筛体系，促进全周期管理，系统规划了从风险评估、临床筛查、结果判读、可疑病例转诊治疗到健康管理的全流程服务路径。

癌症早筛技术路径主要分为侵入性筛查、影像学筛查和体外检测三大类。内镜检查（胃镜、肠镜、支气管镜等）是消化道及呼吸道肿瘤早筛的“金标准”，但属于侵入性操作，患者不适感强、接受度低，且对操作者技术要求高，难以大规模人群普及。医学影像学（低剂量 CT、超声等）是肺癌、肝癌等实体瘤早筛的主要手段，但对早期微小病灶敏感性有限，部分检查存在辐射暴露或费用门槛。体外检测基于血液、粪便、尿液等易获取样本，依从性较高，可进一步分为传统肿瘤标志物检测与新型分子早筛技术。传统肿瘤标志物主要基于免疫/生化方法，灵敏度和特异性不够理想，假阳性/假阴性率较高，目前主要作为辅助诊断和疗效监测工具。新型分子早筛技术则通过 ctDNA 突变、DNA 甲基化、蛋白质组学、外泌体等多组学标志物分析，在保持无创采样优势的同时，显著提升了早期检出率和组织特异性，可依托单份样本灵活实现单癌种深度筛查或多癌种同步检测，目前正加速向一线早筛应用场景拓展。

随着分子诊断技术的发展，基于基因检测的癌症早筛产品逐步进入临床应用和商业化阶段。根据 Grand View Research 的数据，全球 2022 年癌症筛查市场规模约为 1,723 亿美元，预计到 2030 年可增长至 2,936 亿美元。海外市场代表企业主要包括 Exact Sciences、Guardant Health、Grail 等，其中，Exact Sciences 依托结直肠癌早筛产品 Cologuard，实现了较大规模商业化应用；Guardant Health 围绕液体活检技术平台，在肿瘤精准检测及血液早筛领域持续拓展；Grail 聚焦多癌种早筛（MCED）方向，推动 Galleri 等产品商业应用。国内市场方面，华大基因、泛生子、鹧远生物、诺辉健康等企业积极布局癌症早筛领域。整体来看，全球癌症早筛行业仍处于发展早期，行业集中度不高，未来随着筛查指南完善、支付体系建立以及临床应用路径成熟，市场规模有望进一步扩大。

② 肿瘤伴随诊断及转化医学类服务的行业政策、行业发展趋势与市场格局

政策层面，国家持续推动伴随诊断规范化与可及性。国家药监局（NMPA）近年来加快针对靶向疗法和免疫疗法及其伴随诊断产品的审批流程，并在医保支付层面加大政策支持。早在 2022 年，福建省就已将肿瘤伴随诊断中的基因检测纳入医保支付清单，近年来，各省将肿瘤伴随诊断基因检测纳入医保支付的节奏进一步加快，如 2025 年 8 月江苏省发布对肿瘤基因检测医保集采的征求意见稿等。

伴随诊断技术路径主要包括聚合酶链式反应（PCR）、免疫组织化学（IHC）、原位杂交（ISH/FISH）及下一代测序（NGS）等。PCR 技术成熟、成本可控，是目前国内应用最广泛的伴随诊断技术平台；IHC 依据抗原抗体特异性结合原理，是病理鉴定的成熟技术；ISH 多用于检测染色体异常及基因扩增。NGS 技术则可同时分析多位点基因组变异，揭示确切序列变化，样本通量高，不限于已知基因组序列的检测，正成为伴随诊断领域增长最快的技术方向。

全球伴随诊断市场正处于快速扩张期。据观研天下数据，2024 年全球伴随诊断市场规模约为 75 亿美元，预计 2024-2029 年复合增长率可达 12.6%。中国市场起步较晚但增速显著高于全球，2017-2023 年我国伴随诊断市场规模由 45 亿元增长至 80 亿元，年复合增长率达 10.1%；预计 2024-2029 年我国伴随诊断市场规模由 102 亿元增长至 205 亿元，年复合增长率达 15%，增长速度快于全球。

从竞争格局看，全球肿瘤伴随诊断市场由国际巨头主导，代表企业包括 Roche、Thermo Fisher Scientific、Abbott、Agilent Technologies、Illumina、Myriad Genetics、Exact Science 等，上述企业在试剂、仪器、软件及药企合作方面建立了深厚壁垒。国内市场呈现“头部集中、梯队分化”态势：第一梯队以艾德生物为代表，专注 PCR 伴随诊断；第二梯队为聚焦肿瘤高通量 NGS 基因检测的核心企业，涵盖燃石医学、世和基因、吉因加、臻和科技、泛生子、华大基因等。该梯队企业持续推进技术迭代，在伴随诊断、液体活检、MRD 复发监测等方向不断取得突破。

③ 慢病防控类服务的行业政策、行业发展趋势与市场格局

慢性病一直以来都是国内以及全球的头等患病死因和疾病负担。2025 年 9 月，全球心血管领域权威期刊 JACC 发表的全球疾病负担报告显示，心脑血管疾病（包括缺血性心脏病和卒中）是全球死亡的首要原因，约占全球死亡人数的三分之一。《中国卫生健康统计年鉴 2022》显示，我国城乡居民疾病死亡构成比例中，心血管疾病占首位；据国家心血管病中心 2024 年 6 月发布的《中国心血管健康与疾病报告 2023》推算，国内心血管病患病人数约 3.3 亿人。

慢性病防治已成为公共卫生工作的重点，基因检测为个性化健康管理提供了重要技术支撑。早在 2017 年 1 月，国务院办公厅就已印发《中国防治慢性病中长期规划（2017—2025 年）》，明确到 2025 年，心脑血管疾病的死亡率从

241/10 万人的水平下降 15%，高血压患者管理人数从 0.88 亿人增加到 1.1 亿人，糖尿病患者管理人数从 0.26 亿人增加到 0.40 亿人，力争 30-70 岁人群因心脑血管疾病、癌症、慢性呼吸系统疾病和糖尿病导致的过早死亡率较 2015 年降低 20%，有效控制慢性病疾病负担。2025 年 9 月，国务院批复了《医疗卫生强基工程实施方案》，明确强化 65 岁以上老年人以及高血压、2 型糖尿病、慢阻肺病患者等重点人群系统连续服务，提出到 2030 年高血压、2 型糖尿病患者基层规范管理服务率达到 70% 以上。为落实该方案，国家卫健委等六部门于 2025 年 10 月联合发布《加强基层慢性病健康管理服务的指导意见》，推动整合基层慢性病健康管理服务功能，构建基层慢性病健康管理全流程服务体系。针对老年群体重点疾病，2024 年 12 月，国家卫健委等 15 个部门联合印发《应对老年痴呆国家行动计划（2024—2030 年）》，全面推动部署老年痴呆筛查与早期干预，构建老年痴呆的“筛查-诊疗-康复-随访”全病程管理体系。慢性病管理需要长期的综合性健康干预措施，包括药物、运动和营养等方面的干预；由于个体存在体质差异，对不同的健康干预方案耐受性和摄入吸收效果不同，基因检测则可根据个体差异性体质帮助制定个性化慢病管理方案。此外，部分慢性病主要由遗传因素导致，诸如阿尔茨海默病 60%~80% 患者的患病风险来自遗传因素，基因筛查可提前预警风险，提前干预，实现慢性病管理关口前移。

基因检测技术在慢病管理领域的应用仍处于初期发展阶段，人口老龄化趋势将推动未来市场空间的增长。国务院 2019 年印发的《国务院关于实施健康中国行动的意见》指出，心脑血管疾病、癌症、慢性呼吸系统疾病、糖尿病等慢性非传染性疾病导致的疾病负担占疾病总负担的 70% 以上。近年来，我国人口结构日益严峻，老龄化程度加深，国家统计局数据显示，2025 年末，我国 65 岁及以上、60 岁及以上人口占比已分别提升到 15.9%、23.0%。未来，随着国家老年人口比例的提升，慢病管理的需求持续增加，进一步带动基因检测对个性化慢病管理和慢病风险预警需求的增长。公司聚焦“银发群体”慢病防控产品需求，已发布多款认知障碍疾病风险评估及心血管风险评估方向的检测产品。基因技术赋能慢病精准预防和管理领域尚处于业务开发和成长阶段，公司凭借超过十年的内部员工健康管理实践经验和相关技术平台，在健康管理业务上取得了重要突破，2025 年 4 月发布“i99 智健”多组学健康管理系统，结合智能化技术赋能全人群主动健康管理，并同步推进相关合作项目的落地实施。

3、感染防控基础研究和临床应用服务的行业政策、行业发展趋势与市场格局

病原微生物感染病是威胁人类健康主要致死因素之一，各国持续完善感染疾病预防控制体系建设。据 WHO《2024 年世界卫生统计报告》，2022 年下呼吸道感染被列为全球第四大死因，构成重大公共卫生负担。在此背景下，利用人工智能、大数据、云计算等新质生产力工具，建设系统集成、智能高效的传染病监测预警和应急响应体系，提升区域对新发未知及再发传染病的早发现、早处置能力尤为重要。近年来，国家密集出台疾病预防控制领域政策。2023 年 12 月 26 日，国务院办公厅发布《关于推动疾病预防控制事业高质量发展的指导意见》，提出到 2030 年，完善多部门、跨地区、军地联防联控机制，系统重塑疾控体系，着力提升监测预警和检验检测等疾控专业能力。2024 年 8 月，国家疾控局等九部门印发《关于建立健全智慧化多点触发监测预警体系的指导意见》，从顶层设计层面明确了智慧化监测预警体系的建设路径。地方层面加速落地，2025 年以来，山东、浙江、广西、重庆、青海等省份相继出台传染病监测预警体系建设三年行动方案（2025—2027 年），明确医疗机构前置软件部署、症候群监测网络建设、疾控机构实验室能力提升等具体目标。如山东省、浙江省提出到 2027 年，基本建成多点触发、反应快速、科学高效的传染病监测预警体系。感染防控领域的检测技术呈现快速发展的态势，其中宏基因组学检测（以基因测序为基础）、分子生物学检测（以 PCR 技术为核心）、免疫学检测（以酶联免疫吸附试验 ELISA 为代表）是三大主流技术，各自在病原体检测中发挥着重要作用。

在宏基因组学检测方面，以基因测序技术为代表的宏基因组学高通量病原微生物检测技术凭借检测效率高、检测通量高、检测准确度高的优势，迅速进入到感染性疾病的病原学诊断领域的临床应用。华大基因作为该技术的首推者，主力产品 PMseq®病原微生物宏基因组高通量测序占据了主要市场份额，在检测数据量、检测灵敏度和阳性检出率方面具有先发优势与核心竞争力。目前海外病原检测市场，基于宏基因组的病原检测产品临床应用仍处在早期培育和开发阶段，此类海外企业较少，主要有 IDbyDNA（于 2022 年被 Illumina 收购）、Karius 等，检测产品多数是基于症候群的目标捕获测序（tNGS）产品，且检测服务以 LDT/ICL 模式开展。

在 PCR 检测技术方面，近年来感染性疾病 PCR 检测技术发展迅速，行业发展呈现以下趋势：（1）市场需求增加，突发公共卫生事件推动核酸检测的普及，全球市场规模超百亿美元；（2）技术创新加速：多重 PCR、数字 PCR 及快速便携检测设备显著提升检测灵敏度和检测效率；（3）应用场景扩展：从病原体筛查向耐药基因、定量监测等精准诊疗场景延伸；（4）自动化与智能化升级，全流程集成系统可实现 1 小时内快速检测。行业竞争加剧，国际巨头与本土企业同

步布局分子诊断赛道。国内代表企业主要包括圣湘生物、达安基因、之江生物等，国外代表企业主要包括赛默飞世尔（Thermo Fisher）、罗氏诊断（Roche Diagnostics）、凯杰（QIAGEN）等。

在免疫学检测技术方面，近年来发展特点：（1）技术升级：化学发光、荧光免疫层析逐步替代传统 ELISA（酶联免疫吸附试验），提升灵敏度和检测效率；（2）应用场景拓展：POCT（即时检测）技术推动流感、HIV 等快速筛查的普及；（3）多联检与自动化：多重抗体/抗原联检试剂及全自动仪器的应用大大降低了操作门槛；（4）临床价值深化：抗体分型（如 IgM/IgG）与定量检测助力感染疾病诊疗决策与疗效监测。国内代表企业主要包括万孚生物、新产业生物、基蛋生物等。国外代表企业主要包括雅培（Abbott）、西门子医疗（Siemens Healthineers）、生物梅里埃（BioMérieux）等。华大基因子公司北京华大吉比爱生物技术有限公司主要专注于免疫学检测技术，提供 ELISA 试剂盒、化学发光试剂和快速诊断试纸条等产品，广泛应用于传染病和肿瘤标志物检测。

4、多组学大数据服务与合成业务的行业政策、行业发展趋势与市场格局

多组学大数据服务与合成业务是基因科技中具有广阔拓展空间的应用领域。近年来，国家陆续出台了一系列政策支持多组学大数据服务与合成业务的发展。2026 年 3 月国务院《政府工作报告》中提及，积极培育壮大生物医药等新兴支柱产业以及生物制造、脑机接口等未来产业；生态环境综合治理方面，加强生物多样性保护。2026 年 3 月，“十五五”规划明确提出，将生物科技列为前沿战略布局重点，围绕生命科学与生物技术、脑科学与类脑研究、重大疾病防治等方向，重点攻坚基因编辑、人工生命体系合成、先进组学、类脑智能、精准医疗与创新药研发相关底层技术；前瞻布局未来产业，推动生物制造和脑机接口等成为新的经济增长点；健全数据要素基础制度，建设开放共享安全的全国一体化数据市场，实施数据分类分级管理，提升数据安全保护能力。2026 年 5 月，《加快农业农村现代化“十五五”规划》中指出，深入实施种业振兴行动，加强种质资源精准鉴定、基因挖掘和改良创制，推进生物育种产业化应用。

利用自主测序平台和质谱多组学平台，可以实现从组织到单细胞层面的基因组学、表观组学、转录组学、蛋白质组学、单细胞组学、时空组学、代谢组学、宏基因组学等方向的研究，构建并完善多组学数据库，搭建多组学数据模型，为科研与应用提供有力支持。未来在疾病预防治疗中，根据收集到的临床表型、临床病例的数据，结合多组学研究数据，通过生物技术、信息技术以及智能化技术等逐步实现生命健康数字化，不仅有助于个体疾病诊断和针对性治疗，更有利于预测个体患病风险和早期干预，同时结合大数据挖掘，还可以为靶向药物开发提供潜在生物靶点、加速药物研发进展等。根据 Mordor Intelligence 预测，2025 年全球数字健康市场规模约 3,474.5 亿美元，预计到 2030 年的复合年增长率为 17.2%，彰显多组学大数据服务在健康领域的广阔前景。近年来，全球对以生物医药为代表的生命科学研究投入持续增长，据 IQVIA 最新 2025 年全球医药研发全景展望数据，大型药企的研发支出从 2023 年的 1,630 亿美元增长到 2024 年的 1,900 亿美元，同比增长约 16.6%；其 2026 年 3 月最新报告显示 2025 年大型药企研发支出增速虽放缓，但总量仍远高于疫情前，AI 在研发环节应用持续深化。未来，全球在生命科学领域的研发投入预计将保持稳定增长，在基因测序技术领域的科研服务市场长期具备增长空间。基因科技的科研服务领域，中国主要代表机构包括华大基因、诺禾致源等；国外代表机构主要包括 Macrogen、Azenta 等。

随着生物学、生物信息学、计算机科学和化学等学科的快速发展，合成生物学实现了从简单基因线路设计到基因组合成的跨越。近年来，合成生物学在医疗健康、农业、工业等领域的应用不断拓展，“十五五”规划明确提出积极发展合成生物技术，多领域创新产品的推出和相关企业融资规模的扩大，推动合成生物学进入新的发展阶段。据 BCG 发布的《中国合成生物产业白皮书 2024》显示，2023 年全球医疗健康领域合成生物市场规模达到 64 亿美元，预计 2028 年将超过 130 亿美元。在合成生物学的不同细分领域，国内代表公司主要包括华恒生物、凯赛生物、华大基因和生工生物等；国外代表公司主要包括 CRISPR Therapeutics、Intellia Therapeutics、GenScript、Integrated DNA Technologies 和 Twist Bioscience 等。

5、精准医学检测综合解决方案的行业政策、行业发展趋势与市场格局

精准医学检测综合解决方案作为基因科技深度赋能医疗健康的应用场景，在政策红利驱动下，将持续巩固本土企业市场竞争优势，并拓展业务增长空间。该综合解决方案通过深度融合标准化、自动化、信息化与智能化技术等，整合测序仪、质谱仪等高端检测设备，构建大场景、多维度、高效率的数据集成和智能分析平台，推动精准医学检测向规模化和集约化发展。这有助于降低检测成本与疾病负担，为全球疾控中心、医疗机构和区域医学检验中心提供更具价值的整体解决方案。与此同时，随着医改深化和医疗监管持续强化，行业政策重心正逐步向“规范医疗机构检测样本外送管理”

与“集采提质扩面”转移，政策导向鼓励检测业务本地化落地，与公司精准医学检测综合解决方案业务高度契合。2025 年 12 月，国家发改委、财政部印发《关于 2026 年实施大规模设备更新和消费品以旧换新政策的通知》，明确在继续支持医疗等领域设备更新项目的基础上，将检验检测等领域设备更新纳入支持范围；同时明确设备更新的资金渠道，由国家发展改革委同各有关部门安排超长期特别国债资金予以支持。2026 年 5 月，国家卫健委等 14 部委更新印发《2026 年纠正医药购销领域和医疗服务中不正之风工作要点》，提出强化医疗数据全流程监管，完善数据使用审查与追溯机制，规范行业数据安全。在此背景下，SIRO 高通量基因检测本地化医学解决方案通过技术整合与流程重构实现本地化检测，严守医疗数据安全。2026 年 4 月，国务院办公厅印发《关于加快建设分级诊疗体系的若干措施》，提出统筹建设医学检验资源共享中心，推动区域检验资源集约化布局；2026 年 5 月，国家卫健委印发《紧密型县域医共体医学检验中心建设与服务指南（试行）》，确立县域集约化检验中心建设标准，引导常规检验项目本地化落地；同月，国家卫健委等三部门印发《关于进一步做好公立医疗卫生机构医用设备集中采购工作的通知》，提出搭建国家、省、市三级公立医疗机构设备集中采购框架，推行设备全生命周期综合成本评审。公司本地化医学解决方案高度契合上述政策导向，能够为集约化医学检验平台提供一体化、信息化、人工智能化的精准检测全流程服务。

在全球各国战略性投入精准医学及公共卫生需求的推动下，精准医学检测综合解决方案已成为行业重要发展方向。随着人口老龄化趋势加剧、诊断技术更新迭代以及数字化医疗深入推进，精准医学检测综合解决方案市场有望保持快速增长。根据 Mordor Intelligence 预测，2025 年全球临床医学检验服务市场规模约 2,959.3 亿美元，预计 2026 年市场规模达 3,151.4 亿美元，预计到 2031 年市场规模将增长至 4,315.6 亿美元，年增长率为 6.49%。质谱技术方面，根据美国发布的第 17 版全球 IVD 行业报告，全球临床质谱市场规模预计将从 2024 年的 9.3 亿美元增长至 2029 年的 14.35 亿美元，年均复合增长率达 9%，成为 IVD 领域仅次于核酸检测的快速增长细分市场。精准医学检测综合解决方案的国内代表企业主要包括华大基因、金域医学和迪安诊断等；国外代表企业主要包括 Labcorp（2016 年收购 Sequenom）、Quest 等。

（五）报告期内经营情况概述

公司秉承“基因科技造福人类”的使命，坚持“防大于治、人人可及”的普惠精准防控理念，积极应对复杂市场环境，依托自主平台和大数据优势，坚持以技术创新驱动产品升级与全球市场拓展，以新模式、新思路、新技术、新场景引领基因组学的创新发展。同时，公司持续深化精益管理，通过优化运营效能与强化成本管控，助力提质增效，为迈向高质量可持续发展奠定坚实基础。2026 年半年度，公司实现营业收入 178,851.66 万元，同比上升 9.59%；实现归属于上市公司股东的净利润 4,740.46 万元，同比上升 718.24%。报告期内公司经营情况如下：

1、深耕生育健康业务，扩大出生缺陷防控优势

① 业务板块营收情况

2026 年半年度，生育健康业务实现营业收入 3.46 亿元，较 2025 年同期实现营业收入 4.26 亿元，同比下降 18.77%，主要原因系无创产前基因检测业务营业收入同比下降约 35%。随着集采政策陆续实施，无创产前基因检测产品价格同比下滑，公司持续加强生育健康业务入院布局，院内销售的试剂收入计入精准医学综合解决方案板块。同时，公司将进一步推动无创产前检测全因系列等高毛利产品的布局以应对无创产前检测基础版产品价格下降的风险。报告期内，一级预防业务中的携带者筛查检测业务营业收入同比增长约 35%；三级预防业务中的辅助疾病临床诊断方向的遗传病基因检测系列业务营业收入同比增长约 10%，新生儿遗传病基因筛查业务营业收入同比增长约 51%。海外新兴市场拓展成效明显，随着公司无创产前基因检测在海外获证，拉美等人口基数大、生育率较高区域生育健康类营业收入增长较为明显。

② 业务开展情况及检测样本量

截至报告期末，公司各项生育健康检测产品累计服务超过 4,327 万人次，其中无创产前基因检测服务已超过 2,338 万人次。在其他产品线业务上，公司深耕单基因遗传病筛查和诊断领域，精准把握市场需求与持续研发投入，聚焦婚前、孕前、孕期和新生儿阶段的多种单基因遗传病筛查，优化遗传病筛查和诊断产品矩阵，不仅实现了重点产品业绩的有效提升，更推动行业从单一疾病防控向多种单基因疾病防控的转变，进一步巩固了公司的竞争优势。

公司率先将出生缺陷防控相关基因检测应用于大样本量的民生项目。截至报告期末，公司与河北省、江西省、北京市海淀区、湖北省武汉市、湖南省长沙市和怀化市、山东省滨州市、云南省普洱市、内蒙古自治区鄂尔多斯市和包头市、江苏省扬州市和徐州市、浙江省杭州市、丽水市和乐清市、福建省宁德市、海南省海口市和三亚市、西藏自治区阿里地

区、那曲市和山南市，以及新疆石河子市、喀什地区等多地政府开展民生合作。其中河北省自 2019 年开展无创产前、遗传性耳聋等筛查民生项目，持续服务达 520 万人次。基于国产自主测序平台的技术优势和大样本量检测的规模效应，公司通过优化产品成本、营销费用等方式，在严守质量关和保持合理利润水平的前提下，较大幅的降低了检测服务费用，解决了检测可及性问题。报告期内，全资子公司石家庄华大医学检验实验室有限公司成功中标 2026 年河北省孕妇无创产前基因免费筛查项目，全资子公司武汉华大医学检验所有限公司中标喀什地区全周期重点疾病早筛惠民工程，持续为群众提供精准高效、优质便捷的生育支持技术服务。

③ 业务板块产品在研及发布情况

在生育健康方面，公司围绕出生缺陷三级防控体系，持续完善以高通量测序为基础的“五前”母婴健康管理产品体系（即覆盖婚前、孕前、产前、新生儿和儿童成长阶段），推动“人人全基因组”妇幼健康全周期锁定模式；聚焦育龄人群遗传病筛查和重点领域的诊断业务，持续加快主要产品核心原材料的国产化及自产化替代，从源头上保障供应链的稳定性，进一步控制生产成本，提高产品的稳定性，拓展盈利空间；并加强资质申报投入，建立产品合规化护城河。

在婚孕前检测方向，完成了基于 WGS 技术平台的携带者筛查的技术体系开发，扩展了携带者筛查和新生儿筛查的产品规格，提高了携带者筛查产品的竞争力。公司为持续深化产品布局，发布了基于探针捕获技术平台的多场景筛查产品。该产品覆盖携带者筛查与新生儿筛查两大方向，将目标检测基因数目升级至 300 余个，新增黄疸检测相关基因及非编码区 P/LP 变异检测，进一步提升临床实用性。产品突破性扩展了常见 CNV、大片段插入等复杂变异检测能力，显著提升检测性能与疾病覆盖范围。技术层面，该产品使用同一试剂盒与实验体系实现两筛，适配 PE100/150 测序读长，结合双 Barcode 建库体系，有效降低池内交叉污染，为临床提供了更高效、更精准的遗传病防控工具。同时，基于序风 Cyclone 测序平台，推出单分子多款遗传病检测产品，涵盖地中海贫血检测、先天性肾上腺皮质增生症、脆性 X 综合征、甲型血友病和杜氏肌营养不良症拷贝数重复，为临床防控单基因隐性遗传病提供更多技术平台选择，补齐高通量短读长检测复杂遗传病的短板，进一步降低剩余风险。

在无创产前检测方向，积极推动产品核心原材料的国产化和自产化，完成了胎儿染色体非整倍体检测试剂盒国内医疗器械注册证的变更，在原有产品基础上新增 NIFTY®-B 规格，变更主要原材料供应商、生产工艺及反应体系，增加适用基因测序仪（DNBSEQ-G99），根据新的国家参考品更新技术要求，能够拓宽原材料供应渠道，优化检测性能，提升生产交付效率。在海外完成了胎儿染色体非整倍体检测试剂盒的 CE-IVDR 注册，这也是中国首个胎儿染色体非整倍体检测试剂盒的 CE-IVDR 筛查注册证，CE 认证为海外资质的基础，实现从 CE-IVDD 到 CE-IVDR 平稳过渡，为后续满足其他海外国家的准入要求奠定了坚实基础。发布了轻量版的无创产前筛查（NIPT）本地化解决方案，响应海外客户需求并完善了产品体系。多种单基因病无创产前检测推出了 OmicsOne-无创单病本地化智能分析解读解决方案，并发布了轻量版产品和本地化实验自动化方案，实现全链智能化本地部署，以更智能、更合规、更自动化的方式助力精准医学高质量发展。在康孕®-染色体检测（CNV-seq）系列产品上，进一步优化了产品分析算法，显著提升 CNV 检测性能，持续引领行业技术发展。

在新生儿疾病防控方向，持续对新生儿基因筛查产品进行优化迭代，不断增加数据库检测位点数，持续迭代本地化一体机 OmicsOne 的新生儿基因筛查本地化智能分析解读系统，进一步提高客户使用体验和临床诊断效率。通过技术升级和体系优化，进一步降低检测成本，完成基于全外显子测序的千种疾病新生儿筛查产品的开发，满足全球不同国家地区的筛查需求。

在遗传病辅助诊断方向，加速全基因组检测（WGS）技术在临床的普及应用，新增适配多种测序平台的 WGS 检测解决方案，包含 DNBSEQ-T1+、DNBSEQ-T7+和 DNBSEQ-T10 为临床诊断提供不同通量，更灵活、更高效的检测选择。在长读长单分子测序技术平台方面，公司持续加大在复杂遗传病检测体系的研发力度，解决短读长测序检测基因组高度同源区域和复杂结构变异存在局限性的痛点，为相关复杂遗传病的检测提供更高性能的解决方案。发布兼容 MGISEQ-2000、DNBSEQ-T1+、DNBSEQ-T7 平台的 WES（Whole Exome Sequencing）升级版（简称 WES V5）本地化解决方案。方案完成全链路技术升级，优化探针覆盖与变异识别算法，有效提升致病位点检出灵敏度，提供全面、精准、高效的本地化测序服务，强化产品市场竞争优势。同步配套 OmicsOne 本地化智能分析解读系统，进一步提高客户使用体验和临床诊断效率。方案适配不同通量机型，可灵活匹配不同样品量检测需求的客户，一站式完成本地化平台落地。

在生物信息数据分析方向，持续投入高性能计算、数据库标准化的研发，进一步降低 WGS 产品的分析成本与缩短极速检测周期，助力 WGS 全面推广、人人可及。

在遗传解读方面，基于医学检测大数据，开发了遗传病临床表型智能排序系统，辅助遗传咨询师高效精准筛选基因突变位点。数据库建设方面，持续丰富生育方向的遗传病数据库（万象数据库），通过整合数据资源，打造包括遗传病知识库、致病基因库、变异库、患者表型库等在内的多维度人群基因型-表型遗传资源数据库，保障自动化高质量交付、提升解读效率，促进精准诊断与个体化治疗。同时实现数据库内容的英文配置，助力妇幼健康产品的国际化布局 and 拓展。生信过程实现生信流程和数据库解耦，在 OmicsOne 平台上实现数据库升级的灵活性。

在智能化建设方面，公司通过自研智能化解读工具、构建医学数据库，正式推出智能分析解读平台 BGI OmicsOne，完成了从样本分析到报告解读的全流程自动化闭环。目前该平台已接入 NIFTY®全因、CNV-seq、携带者筛查、新生儿筛查、无创单病、WGS、WES、单分子地贫产品，可作为“智能中枢”内嵌于自动化系统，打通样本检测到临床报告全流程，覆盖数据分析、深度解读、报告输出及数据挖掘全环节。平台内的智能解读工具 SIGVAR 基于 ACMG 指南标准，自动分析变异致病性，准确率达 90%以上；智能文献阅读工具 KnowLiter 整合百万级医学文献，自动为检测到的变异位点快速提取、关联相关的文献证据，高效辅助变异解读。

2、紧抓肿瘤与慢病防控业务，优化主力产品布局

① 业务板块营收情况

2026 年半年度，肿瘤与慢病防控业务实现营业收入 1.36 亿元，较 2025 年同期实现营业收入 1.80 亿元，同比下降 24.30%。主要原因系报告期国内肿瘤筛查类民生项目执行数量下降；截至报告期末，公司开展的多个肠癌检测民生项目在早筛早治、提前阻断疾病发生方面成效显著，有望大幅降低区域内肠癌的实际发病数量，推动肿瘤防控模式由“被动治疗”向“主动预防”转变。

② 业务开展情况及检测样本量

肿瘤防控业务方面，用于肠癌防控的粪便 DNA 甲基化检测和用于宫颈癌防控的 HPV 分型基因检测已成为惠民检测项目，大人群民生项目模式已经初见成效。公司依托公共卫生事件积累的合作渠道，利用自主研发的产品，针对消化道肿瘤和宫颈癌实施了精准防控策略。肠癌防控方面，公司与黑龙江省哈尔滨市、云南省普洱市、浙江省杭州市西湖区等多地政府建立了民生合作，开展粪便 DNA 甲基化检测民生实项目。综合检测样本量在行业中处于领先地位，截至报告期末，公司累计完成超过 327 万例粪便 DNA 甲基化检测，有效推动了肠癌的精准防控。宫颈癌防控方面，公司已为超过 852 万人提供了 HPV 分型基因检测服务，通过及时进行临床确诊或干预治疗，有效预防了宫颈癌的发生。高通量 HPV 检测宫颈癌筛查本地化项目在河北省沧州市落地执行。

在肿瘤诊疗业务方面，公司利用自主平台和生物信息大数据优势，与中山大学附属肿瘤医院、复旦大学附属中山医院等超过 500 家医院建立业务合作关系，并成功测试运行了多家肿瘤高通量测序实验室。

在慢性疾病临床业务方面，公司与中国医学科学院阜外医院、首都医科大学附属北京安贞医院、上海市东方医院、上海瑞金医院、厦门大学附属心血管病医院、中国医学科学院阜外医院深圳医院等近百家三甲医院建立业务合作关系，累计为数千名受检者提供遗传性心血管疾病基因检测。相关检测数据将进一步夯实与国家心血管病中心共建的单基因遗传性心血管疾病基因型与临床表型数据库——CardioGen 自动解读系统，推动该系统加速临床应用转化。

③ 业务板块产品在研及发布情况

在肿瘤防控方面，公司持续深化“预、筛、诊、监”全周期管理理念，不断丰富和完善肿瘤防控检测产品矩阵，致力于为患者提供全面、精准肿瘤全周期管理服务。

在肿瘤预防方向，全面升级遗传性肿瘤检测，实现 26 种肿瘤、108 个基因的覆盖范围与超 18 万变异位点的精准解读变异位点库与疾病背景库双提升，新增肿瘤风险提示与管理建议，形成“检测-解读-干预”一站式指引。

在肿瘤早筛方向，公司积极响应国家癌症防控战略，紧密围绕临床实际需求，致力于提升检测的性能与效率。针对中国高发消化系统恶性肿瘤，公司推出消化系统五癌甲基化早检产品，采用荧光定量 PCR 技术，通过单次检测即可评估受检者罹患胃癌、结直肠癌、食管癌、肝癌和胰腺癌的风险，有效降低多次独立检测导致的假阳性累积，提升检测效率与受检者依从性。目前，公司正在稳步推进该产品的前瞻性临床验证工作，以期癌症防控提供更精准的恶性肿瘤早期诊断和筛查工具。

在肿瘤诊疗方向，公司持续迭代华择安™实体瘤用药精选基因检测产品，实现 PTEN 拷贝数纯合缺失检测，更精准匹配乳腺癌靶向药物卡匹色替；同时拓展单组织检测，并新增遗传性肿瘤 44 基因检测功能。华泛安®实体瘤用药基因检测试剂盒和分析一体机完成转产上市，发布本地化整体解决方案。推出基于 DNBSEQ-T1+旗舰机型的系列肿瘤基因检测产品精准医学应用方案，并发布基于该平台的海外肿瘤产品本地化技术转移解决方案，可实现多个肿瘤精准检测项目灵活混样上机。此外，国家药监局器审中心 2026 年 6 月发布《肿瘤基因变异检测试剂技术审评要点（试行）》，为积极响应国家医疗器械监管部门针对肿瘤大 Panel 基因检测产品的规范化审评政策，公司启动华泛安产品的重构开发，旨在进一步提升检测性能与临床适用性，并同步启动该产品的注册申报工作，为后续市场准入奠定基础。

在慢性疾病防控方向，公司围绕心血管、脑血管、神经退行性疾病、代谢疾病及成人安全用药等产品进行布局，致力于通过基因检测及多维度代谢水平评估，提高慢性疾病知晓率、治疗率、控制率，协助全人群建立未病预防，形成主动健康的闭环诊疗模式。

3、深入布局重症感染精准诊疗方向，促进感染防控业务跨越式发展

① 业务板块营收情况

2026 年半年度，感染防控业务实现营业收入 0.43 亿元，较 2025 年同期实现营业收入 0.38 亿元，同比增长 11.52%，其中基于靶向高通量测序（tNGS）技术的 PTseq 系列产品营业收入同比增长约 24%。同时，公司率先完成病原长、短读长测序产品的全布局，构建了全方位的感染病原检测技术体系，推动感染防控业务的持续发展。

② 业务开展情况及检测样本量

报告期内，公司与国内外 600 多家医疗机构、疾控机构和研究机构建立了稳定的合作关系，依托各医检所中心实验室和各级医院的本地化检验平台，PMseq®和 PTseq™产品累计为临床患者提供超过 95 万人次的检测。持续优化医检所布局。报告期内，公司主动对部分业务规模较小、产能利用率偏低的区域性检验实验室实施战略整合与有序退出，集中优势资源深耕头部客户，坚定推动客户检测路径本地化。受益于客户结构优化，样本量和收入实现快速增长，整体运营效率和盈利能力显著提升。

③ 业务板块产品在研及发布情况

报告期内，公司聚焦核心产品 PMseq®病原微生物高通量测序产品的智能化升级，依托超过十万份高质量标准化病原数据集，融合临床症状、影像特征、用药史、流行病学史等多维数据，开发了 PMAID 病原微生物智能报告辅助系统，结合 HALOS 一体机搭建全流程智能研判体系，自动完成数据解读，临床感染与定植区分、疑难罕见病原体识别，减少人工干预，标准化报告输出。该系统已完成上千例临床真实样本验证，全面提升感染诊疗报告产出效率。此外，报告期内将 PMseq®产品拓展到了宠物病原检测领域。

在 tNGS 产品方向，公司持续加大研发投入，不断优化迭代创新技术，聚焦新产品开发。报告期内，创新性开发一步法病原靶向测序技术，突破性整合扩增与建库的关键环节，简化操作流程，显著缩短手工耗时，全流程交付时间可缩短至 8h 以内。报告期内，除适配呼吸道样本之外，积极拓展包括脑脊液、生殖道拭子在内的样本类型及靶标检测范围，旨在为临床提供更具多样性的解决方案。此外，公司还发布了适配全流程自动化平台的 PMseq®、PTseq™及 PTseq™plus 一站式解决方案，显著提升了检测效率与便捷性。在生信分析、报告解读与数据管理方面，公司对 HALOS 病原数据分析一体机进行了持续升级，包括 PTseq™分枝杆菌靶向高通量测序项目适配国际市场的差异化需求，增加不同测序读长分析功能；PTseq™病原靶向高通量测序项目增加个性化的用药指导，可实现院内无网数据分析、自动化报告及数据管理，实现与智能化一体机的无缝对接，进一步提升整体检测流程的高效性与协同性、数据智能统计分析以及本地化检测的安全性。

报告期内，公司基于 CycloneSEQ™平台推出呼吸道病原靶向单分子测序方案（Point-of-Care Sequencing, POCS）。该方案采用“超多重 PCR+纳米孔实时测序”，可检测 101 种病原体及 20 种耐药基因，覆盖 90%以上常见病原体，适用于肺炎快速检测等主要应用场景；检测流程高效快捷，测序耗时较短，支持灵活混检模式，芯片具备可复用特性，能够满足门诊急诊、ICU 等不同诊疗场景的使用需求。产品检测灵敏度表现优异，阴性及阳性符合率均处于较高水平；报告引入致病性分级，辅助临床判读。

此外，公司始终高度重视产品合规化建设，基于宏基因组方法学的病原体核酸检测试剂盒资质申报工作也在加速推

进中。

4、大力发展多组学大数据与合成业务，拓展产品新空间

① 业务板块营收情况

2026 年半年度，多组学与合成业务实现营业收入 3.37 亿元，较 2025 年同期实现营业收入 2.79 亿元，同比增长 20.86%。面对复杂的地缘政治环境，公司主动调整科技服务业务全球布局，通过优化业务结构，聚焦核心市场与高价值客户，有效克服了外部不确定性因素的影响。报告期内，人全基因组重测序与时空组学业务营业收入增速较为明显，同比增长分别约 39%、79%；单细胞测序业务持续稳步发展，营业收入同比增长约 57%。报告期内的多组学与合成业务中，中国境内区域和欧洲区域营业收入增长显著。

② 全球范围内多组学和合成业务的开展情况

公司的多组学大数据服务从临床科研、药物研发、推动现代化分子育种等多维度为科研用户提供了全方位个性化解决方案。截至报告期末，自主平台数据产出量占比超过 98%。各种类型的高通量测序技术的数据发表于知名杂志上，包括全基因组重测序（WGS）、外显子测序（WES）、全基因组甲基化测序（WGBS）、转录组测序（RNA-Seq）、小 RNA 测序、单细胞组学及时空组学测序、蛋白质组学、代谢组学等。报告期内，公司助力的主要代表性科研成果如下：

发表时间	合作单位及团队	发表期刊	科研论文名称	研究成果概要
2026 年 1 月 13 日	安徽医科大学第一附属医院 余永强与朱佳佳团队	Alzheimer's & Dementia (IF=12.8)	Resolving cognitive heterogeneity in white matter hyperintensities through integrated analyses of microbiome, metabolome, and brain glymphatic function	全面刻画 WMH 认知异质性的肠道微生物组、血浆代谢组和脑类淋巴功能特征，构建了肠道菌群-代谢物-类淋巴系统-认知功能的潜在通路，为解析 WMH 认知异质性的生物学机制提供了初步证据
2026 年 1 月 27 日	华中科技大学同济医学院附属同济医院王志华教授团队	Journal of Clinical Investigation (IF=13.6)	PARP inhibitors restore NK cell function via secretory crosstalk with tumor cells in prostate cancer	该研究采用 RNA-seq 等测序技术揭示了 PARPi 诱导的前列腺癌细胞与 NK 细胞间独特的分泌性交互作用，为前列腺癌治疗提出了具有前景的新策略
2026 年 1 月 8 日	华中科技大学同济医学院附属同济医院王志华教授团队	International Journal of Biological Sciences (IF=10.0)	Metformin Sensitizes PTEN-deficient Prostate Cancer to PARP Inhibitors by Rebuilding NADP ⁺ Homeostasis	该研究采用 RNA-seq 等测序技术揭示了二甲双胍调节 NADP ⁺ 水平，从而影响 PTEN 缺失前列腺癌对 PARPi 的敏感性
2026 年 5 月 28 日	上海交通大学农业与生物学院安渊教授团队	Science Advances (IF=13.9)	The MsZFP1-MsWRKY40-MsWRKY41 module efficiently regulates LHCII biogenesis via ABA-dependent manner in alfalfa	该研究采用 RNA-seq 等测序技术揭示了紫花苜蓿 MsZFP1-MsWRKY40-MsWRKY41 分子调控模块以 ABA 依赖的方式参与类囊体膜 LHCII 蛋白复合体生物发生的调控机制，从而优化植物在正常生长与逆境条件下的光合策略，对高光效紫花苜蓿分子育种具有重要的指导意义
2026 年 4 月 16 日	华中农业大学等研究团队	Nature Nanotechnology (IF=35)	Enhancing antitumour nanovaccine efficacy via integrated cholesterol modulation in situ	通过 DNBelab C 系列单细胞测序，该研究首次证实原位调控 DC 膜胆固醇，能够显著增强免疫激活效率。据此开发了 NPCM-OT 胆固醇调控纳米疫苗，并通过单细胞转录组测序解析该疫苗作用的分子机制
2026 年 6 月	中山大学肿瘤	Cancer Cell	Endocytic evasion confers	采用 DNBelab C 系列高通量单细胞转录组与

月 8 日	防治中心马梓坤、刘卓炜、梁晓雨团队	(IF=56.1)	resistance to antibody-drug conjugates therapy in cancer	Stereo-seq 时空转录组测序技术，研究证实，抗体药物偶联物（ADC）的临床疗效不仅取决于靶点丰度，更受制于内吞效率及肿瘤细胞的适应性重塑，提出了仅凭免疫组化评估用药指征和预测疗效的传统局限
2026 年 4 月 24 日	内蒙古大学生态与环境学院、牧草与特色作物生物学教育部重点实验室党振华团队	Plant Diversity (IF=5.9)	High-quality chromosome-level genome assembly for deciphering genome evolution and the whole transcriptomic response to osmotic stress in <i>Stipa grandis</i>	该研究通过整合 DNBSEQ 短读长、PacBio HiFi 长读长及 Hi-C 测序技术，完成了大针茅染色体级别高质量基因组组装，揭示了其独特的全基因组加倍事件与染色体演化轨迹，重构禾本科物种演化框架

公司充分发挥国产测序仪成本可控、技术先进的优势，聚焦实现基因组学、细胞组学、时空组学、质谱等多组学整体解决方案。同时，公司正式上线“华大科技 BGITech”小程序商城，推进科研测序服务标准化、全业务流程线上化，持续迭代升级客户服务体系与服务效能。报告期内，基因组学、细胞组学、时空组学业务领域主要进展与成果如下表：

业务方向	主要进展	关键成果与影响
基因组学	完成长读长 Cyclone 平台海外本地化交付体系搭建，结合区域市场特征，推出长+短结合本地化营销推广方案	依托本地化交付配套与组合化市场策略形成协同优势，有效破除海外项目落地壁垒，全面提速全球人群队列业务规模化布局
微生物	持续完善基于国产自主长读长测序平台 CycloneSEQ 的细菌基因组产品，CycloneSEQ 宏基因组、CycloneSEQ 真菌 <i>de novo</i> ，CycloneSEQ 单菌甲基化持续升级中	为微生物基因组的结构和功能分析提供有力工具支撑
动植物	聚焦动植物种质资源保护与开发，提供“种质资源—多组学数据—种质资源分析—分子创新育种”的全流程服务；凭借国产自主长读长 CycloneSEQ 测序平台，推出长读长动植物基因组组装整体解决方案	为提高分子育种效率、加大种质资源及数据信息共享力度提供基础支撑；为挖掘物种遗传变异信息提供新策略
表观组学	全基因组甲基化产品国产化替代降本优化中，将继续扩大至其他物种；全基因组甲基化长读长产品生信分析流程升级中	实现高数据产出、高灵敏度、高兼容性、高性价比的全基因组甲基化检测；新增多维度分析，支持全物种，全面赋能甲基化研究
单细胞组学	提供高通量单细胞 RNA-Seq、高通量单细胞免疫组库以及高通量单细胞 ATAC 等系列产品、以及流式细胞分选、单管单细胞高深度测序等全流程一站式服务	应用于图谱发育、疾病大队列、肿瘤研究以及多种细化研究领域等多应用场景服务模式，不断提升 DNBeLab C 系列单细胞组学产品性能
时空组学	主推纳米级分辨率、厘米级视场的时空组学服务产品，覆盖新鲜样本（FF）和 FFPE 时空转录组产品，打造空间多组学产品链条（时空转录组学 + 空间代谢双组学关联分析方案、时空 CITE-seq、多重免疫荧光服务）、以及在植物空间研究领域推出定制化产品	有助于从多组学维度深度解析细胞起源、分子活动及细胞间通信等空间异质性信息；为全物种生命起源、生长发育、疾病机理和发生机制，以及诊疗预测等研究提供强有力的支持

多组学整体解决方案	针对领域应用和客户群体设计整体解决方案，持续完善类器官研究方案、脑科学方案和多组学整体解决方案	助力科研机构高效解决复杂生物学问题，加速科学发现向实际应用转化
-----------	---	---------------------------------

在质谱科服业务领域，公司持续强化多组学联动优势。报告期内，公司在产品、运营和交付三方面均取得显著进展：在产品方面，持续升级核心 DIA 蛋白定量产品，扩充信号通路蛋白与蛋白结构域数据库，并新增多维统计与差异化筛选功能；Olink Reveal 服务顺利通过官方一致性验证，其在血液等高通量样本中的超低丰度检测能力与原有的磁珠法 DIA 技术形成优势互补，为大队列研究提供“超高灵敏度靶向+深度全景覆盖”的双重保障；推出代谢组学 AI 智能解读系统，接入权威数据库，规避通用 AI “幻觉”风险，让数据挖掘更智能高效；推出“真三组学”关联分析，打破传统拼凑局限，构建“基因-蛋白-代谢”一体化调控链条，助力系统性机制解析；战略产品空间代谢组学攻克了原位二级质谱鉴定关键技术，使代谢物鉴定由“一级推测”迈向“二级确证”，数据可信度大幅提升。在运营成效方面，依托技术稳定性与自动化水平的提升，蛋白质组学和代谢组学执行样本量同比增长 78.4%；战略产品空间代谢组样本量大幅增长 1106%，其中，原位二级鉴定技术的成熟应用，进一步夯实了数据质量与产品竞争力。在交付方面，随着自动化水平和信息化程度持续提升，实验室质量体系运行稳定，人均交付样本量同比增长 66%，交付效率大幅提升。

报告期内，公司合成业务平台继续保持高质量运行，并通过流程优化不断提升运营效率。寡核苷酸合成方面，公司成功通过了 ISO13485 认证复审，持续扩大 IVD 类客户占比；通过推出引物当日达及持续扩大微量引物占比等服务，不断满足客户需求，进一步提升业务份额和客户覆盖度；基因合成方面，坚持多工艺有机互补的技术路线，整合高效的基因合成设计方案，对产线进行全面工艺优化，依托特殊流程设置，切实提升基因合成交付速度及交付及时率。通过实施优化后的综合解决方案，公司在基因合成的完成度及交付周期方面显著提升了客户满意度，有利于获得更多业务机会。此外，公司通过整合多组学及合成业务的销售资源，增强了合成业务相关产品的市场覆盖度和国内外销售能力，有效促进合成业务的拓展。

③ 业务板块产品在研及发布情况

报告期内，公司在以下六大核心技术领域取得突破性进展，完成多项新技术商业化落地与产品迭代。**在高通量测序平台方面**，围绕新产品开发与技术优化，公司完成甲基化自动化建库、绝对定量宏基因组测序新技术开发，相关成果已成功应用于多个商业项目，显著提升了数据准确性、检测灵敏度及测序效率；同步攻克植物表皮 DNA、PAXgene 保存管血液 RNA 等疑难样本自动化核酸提取技术，在成本可控前提下显著提升疑难样本建库成功率，优化测序数据质量，进一步完善高通量测序技术服务体系。**在单细胞测序方面**，公司持续推进 DNBelab C 系列配套自动化建库流程开发落地，完成 DNBelab HuaM8、YellowR16 全新技术平台配套自动化实验流程搭建；同步完成 Stereo-Cell 技术平台单细胞定制化产品的开发，系列研发成果有力支撑单细胞产品线迭代更新与综合性能优化升级，持续提升公司单细胞多组学技术实力。公司今年上半年推出植物单细胞测序服务，助力植物单细胞图谱解析。**在生信分析和数据挖掘方面**，完成 Dr.Tom 单细胞交互式数据交付和挖掘系统升级焕新开发工作，目前进入测试验收阶段，旨在提高用户体验和项目交付效率，保持单细胞云平台系统全球领先地位。**在时空组学方面**，公司持续丰富空间多组学产品布局与技术体系，完成 Stereo-CITE 空间多组学定制化产品开发，联合空间蛋白组和空间转录组数据，丰富产品类型并提高空间组学产品的市场竞争力；完成空间转录组产品升级，丰富分析内容并提升数据分析效率；完成植物样本时空组学技术转产，搭建起适配多物种、多组学的完整空间组学解决方案；开展时空组学+空间代谢组学联合分析技术的开发，进一步拓展时空组学在医学研究中的应用。**在长读长测序方面**，依托自主 CycloneSEQ 测序平台，加速技术成果产业化落地与全球化布局。完成动植物基因组组装产品的开发与转产；完成 CycloneSEQ 测序平台海外落地部署，顺利完成波兰实验室设备调试与性能测试。同时，公司持续完善平台配套技术体系，开发基于 CycloneSEQ 测序平台的 Ultra long、宏基因组、甲基化、LncRNA、PoreC 等产品的建库测序分析全流程技术方案，拓展长读长自主测序平台在科研服务产品中的应用范围，持续提升公司科研服务能力。

在质谱平台方面，持续开展质谱科研服务相关新产品的开发和迭代升级，重点聚焦自动化与智能化升级、空间多组学整合分析以及单细胞多组学前沿技术探索三大方向。在自动化与智能化升级方面，成功应用磁珠法高通量全自动蛋白代谢样本前处理平台，显著提升通量与效率；蛋白质组/代谢组学全自动触发分析系统覆盖度已经达到 85%；同时深化智能工具应用，上线代谢组学智能化解读报告，实现报告整体维度结果的深度挖掘、创新点推荐并提供文献支持，提升解

读深度与效率。在空间多组学整合分析方面，成功开发并发布空间代谢组学和空间转录组学联合分析软件 SMIntegration，空间多组学配准自动化程度和精度达到国际领先水平。在单细胞多组学前沿技术探索方面，完成超高通量单细胞蛋白质组学样本制备平台开发，实现 20 分钟分离 384 个细胞的目标。此外，持续探索空间组学层面的整合策略，攻关同一切片上的基因和代谢或蛋白和代谢同时检测与整合分析技术。

5、积极拓展精准医学业务，抢占发展制高点

① 业务板块营收情况

2026 年半年度，精准医学检测综合解决方案业务实现营业收入 9.17 亿元，较 2025 年同期实现营业收入 6.96 亿元，同比增长 31.71%。该业务增长主要受益于两方面因素：一方面，受行业样本外送检测管理政策变化影响，公司持续推进独立医学实验室（ICL）向体外诊断（IVD）模式转型，业务结构持续优化；另一方面，公司加速部署基于高通量基因检测技术的智能化、本地化医学解决方案，目前该方案已经覆盖生育健康、肿瘤、感染等多个业务领域，通过全流程自动化与智能分析解读，实现“样本进、报告出”的高效交付模式，有效推动精准医学检测服务向基层医疗机构延伸，助力业务规模稳步扩大。报告期内，海外业务持续拓展，东南亚、中东欧等区域业务拓展成效显著，营业收入实现快速增长。西欧等区域营业收入同比保持稳健增长。

② 业务板块全球范围内项目开展情况

公司始终致力于与全球医疗组织及其他合作伙伴携手，共同打造精准医学生态圈，旨在提供精准预防、筛查、诊疗、监测和保险等精准医学全闭环综合解决方案，为患者提供更优质的医疗服务和更全面的健康保障。为响应“样本不出院”的相关政策要求，公司加速推进医院内本地化临床应用转化进程。截至报告期末，公司已与全国数千家医疗机构开展合作，与各医疗机构开展合作的联合实验室超过 1,500 家。报告期内，公司常态化开展高通量测序全流程自动化培训，助力培养专业人才，实现人才本地化。公司持续对 KOL 客户进行赋能培训，覆盖病原微生物检测、无创单病、新生儿筛查、WGS 等重点专题，使客户具备干实验检测分析能力，全面提升了公司面向终端用户的综合服务效能。

仪器试剂方面，随着国家精准医疗、分级诊疗、国产设备替代等相关政策的持续落地，肿瘤早筛与全程防控临床渗透率稳步提升，疑难危重感染、新发感染类疾病的快速精准病原学诊断临床需求持续扩容，具备自主核心技术、性能稳定、综合成本优势突出的国产测序设备与配套体外诊断试剂行业，有望迎来长期增长机遇。公司聚焦生育健康、肿瘤与慢病防控、传染病防控三大核心赛道，依托“直销+经销”相结合的模式和全域销售网络，向医院、医学检验实验室等医疗机构提供覆盖高通量测序仪器及配套体外诊断试剂的一体化精准医学检测综合解决方案。公司坚持“仪器与试剂协同发展”的核心策略，以仪器装机运营的规模增长带动试剂耗材的持续放量，夯实盈利质量的可持续性。报告期内，公司的 SIRO 高通量基因测序本地化医学解决方案持续迭代优化，临床应用日趋成熟，商业化落地能力稳步增强，加速推动医学检测业务本地化入院覆盖，同时为海外市场拓展输出标准化、可复制的全套技术底座。截至报告期末，公司已与国内 2,600 余家医疗机构建立合作关系，其中，依托本地化实验室模式开展深度合作的医疗机构超 1,500 家。此外，公司在多地布局医疗器械经营中心，强化多组学临床应用技术支持服务，助力市场拓展提质增效。

民生项目方面，公司持续推动基于基因检测的民生项目落地，推动精准医学的本地化应用。报告期内，已累计开展超过 130 个民生项目，覆盖河北、湖北、山东、湖南、江西、广东、云南、黑龙江、内蒙古、江苏、浙江等 30 余个省、自治区和直辖市，民生项目筛查人次已累计约 3,000 万人次。其中，在北京市海淀区启动无创产前基因检测服务项目，在福建省宁德市全市开展地中海贫血基因检测和遗传性耳聋基因检测项目。通过出生缺陷项目的开展有效预防和减少染色体与遗传性疾病，通过肿瘤筛查提高肿瘤早筛早诊早治率，提升规范化诊治能力，降低死亡率和新发病率，提升当地居民的健康水平。

③ 业务板块产品在研及发布情况

针对不同规模医疗机构的高通量测序本地化检测落地场景，SIRO 高通量基因检测本地化医学解决方案形成大、中、小三种通量的阶梯式产品矩阵，可灵活匹配三级医院、地市级医院及基层医疗机构的差异化需求。该方案搭载全新升级的 OmicsOne 智能分析解读系统，实现从变异识别、证据匹配到致病性评级的全流程智能化处理，大幅提升数据分析效率与解读准确性。同时，该方案构建从样本接收、实验检测到报告生成的端到端闭环体系，支持本地化安全部署模式，通过硬件级加密与合规化数据管理设计，严格满足数据主权与合规要求，保障医疗机构数据自主可控。此外，系统内置

的自研智能解读工具与专属医学数据库，通过全链路智能化本地部署，覆盖数据分析、深度解读、报告输出及数据挖掘全环节，在保障医疗机构自主决策能力的基础上，实现检测效率与服务质量的范式升级，赋予方案持续迭代的自主进化能力，为精准医学高质量发展提供坚实支撑。

2026 年上半年，公司对 SIRO48 高通量基因检测本地化医学解决方案进行迭代升级，顺应《国民健康“十五五”规划》关于基层精准医疗数智化建设的政策导向，在原有 CNVseq、NIFTY®生育产品本地化检测能力基础上，新增广谱感染 PTseq™plus、结核专项 PTseq™-TB 适配支持，同步兼容多类病原检测方案，持续拓宽中高通量临床应用场景。该方案搭配智慧实验室管理系统，助力县域医院、地市级妇幼保健院完善院内全流程精准医学检测能力建设，从科室运行效率、实验室合规管控、临床科研拓展性三大维度为客户创造实际价值，降低医院长期使用成本。依托产品迭代优势，公司持续推进医学检测业务本地化入院规模化布局，同步打造国内区域标杆医院，完成海外技术转移交付，为拓展海外市场夯实技术支撑。

6、C 端业务驱动医疗新范式、基因科技引领精准健康管理

公司紧扣“健康中国 2030”战略部署，以基因科技为核心驱动力，深耕医疗健康领域创新，引领精准健康管理行业升级。顺应大众健康管理需求迭代趋势，公司持续深化 C 端业务布局，以多组学技术为支撑，整合基因组学、代谢组学等多模态数据，面向个人及各类合作机构提供全场景健康解决方案，推动健康管理模式从“被动治疗”向“主动预防”深度转型。公司践行“从我做起”理念，已开展员工健康管理十余年，在整体健康提升等方面积累了丰富的实践经验与成熟服务模式，为 C 端业务发展筑牢实践根基，也为业务模式规模化复制推广提供了可靠范本。报告期内，公司聚焦线上线下协同发力，优化业务结构与运营体系，重点推进 C 端产品矩阵迭代升级：对万因个人全基因组、华君康肠道微生态检测等核心产品进行升级优化，提升产品精准度与服务适配性；推出华知龄生物年龄、节律道压力激素检测、氧途高原登山能力等多款新品，丰富产品应用场景，覆盖全人群健康需求。其中，作为公司触达终端用户的核心载体，i99 智健完成多轮迭代升级，优化交互界面与健康数据解读功能，新增个性化健康干预建议、用户健康档案同步更新等实用功能，进一步强化终端用户体验与获得感。

线上业务方面，公司深耕个人健康消费领域，构建公域私域协同联动的一体化运营体系。线上推广端，夯实业务增长基础。公司以全基因组检测为核心产品，通过数据驱动优化推广策略，带动全系列检测产品渗透，打造全生命周期健康管理服务方案。用户运营端，迭代升级私域运营体系，完善全链路闭环运营机制，通过精细化运营提升用户粘性与业务转化效率。线上内容端，优化新媒体内容矩阵，常态化输出短视频科普、专业直播等多元化内容，为公域获客与全链路转化筑牢内容底盘，实现内容、产品、用户的深度协同与高效联动。

线下业务布局成效显著，公司构建起三级健康中心联动的健康服务体系，实现多元场景全覆盖，同时深化跨界合作，拓展服务边界。报告期内，华大时空智慧健康中心正式开业，成功打造“检测-评估-干预-复评”全闭环健康服务样板，为行业提供可借鉴的服务模式；公司正在积极推进智慧健康中心在天津、长沙、横琴等区域的复制推广。与此同时，公司加快智慧健康小屋网点拓展，联动健康提升中心形成层级清晰、高效协同的服务网络，推动精准健康服务下沉社区终端，打通服务“最后一公里”。报告期内，公司积极拓展线下合作生态，将核心健康检测产品、全生命周期健康管理方案与保险保障、银行增值服务、康养照护服务等多元场景相结合，实现资源互补与互利共赢，有效拓宽客户触达路径，提升健康服务的覆盖广度与行业影响力。

经过报告期内的布局优化与模式升级，公司产品已实现从单次检测服务向全生命周期健康管理方案的战略升级，线上精细化运营、线下三级服务体系与跨界合作生态深度融合，构建 C 端健康服务生态。

7、积极拓展海外业务，助力全球精准医学发展

公司积极把握全球精准医学服务体系建设扩容的契机，持续输出“中国技术”，深化海外业务合作与技术转移，为构建人类健康共同体持续贡献基因科技力量。

作为海外业务拓展的核心技术载体，SIROmics 高通量基因检测 AI+本地化解决方案凭借高集成、易部署、强适配等优势，成为公司深耕全球市场的重要抓手。报告期内，公司持续完善 SIROmics 病原检测解决方案与 NIFTY®产品解决方案，构建“生育健康+感染防控”双轮驱动的海外产品矩阵，并通过 AI 赋能的全流程自动化操作体系及智能化解读系统，降低海外合作伙伴的准入门槛与运营成本。2026 年 6 月，公司首次出席分子病理学会欧洲年会（AMP Europe 2026），发布覆盖肿瘤诊监与感染病原产品的分子病理实验室全场景解决方案及 SIROmics 自动化方案，进一步提升公司精准医

学检测综合解决方案在国际市场的影响力。公司已收到多个海外客户关于 SIROmics 本地化医学解决方案的合作需求，相关项目正加速推进，预计将于今年下半年在海外陆续落地。

在海外业务战略合作方面，报告期内，公司持续深化与泰国公共卫生部的合作，与兴泰基因签署合作备忘录，依托 COLOTECT 粪便 DNA 甲基化技术，推进泰国标准化研究中心建设及肠道菌群数据库构建，为肠癌筛查纳入当地医保提供循证支撑。与印度 Lilac 签署框架合作协议，全方位加强合作，推动基因科技在印度市场的深度落地。与巴西利亚天主教大学签署合作备忘录，共同支持巴西创新型结直肠癌分子筛查方案临床验证，依托 COLOTECT 粪便 DNA 甲基化技术，为人群筛查策略提供支撑。同时，公司积极响应 APEC 健康合作议程，持续深化与泰国、越南、文莱、马来西亚、印度尼西亚、智利等多个 APEC 经济体合作，通过共建精准医学实验室、技术输送、人才培养等方式，系统提升当地医疗卫生服务水平。

在国际公共卫生合作与区域协同网络建设方面，公司于 2026 年 5 月联合中国、马来西亚、印度尼西亚、泰国、越南、尼泊尔等 10 余个亚太国家的临床专家、遗传学者以及公共卫生与政策部门代表，在马来西亚吉隆坡共同发起“人类基因组计划二期亚太罕见病联盟”相关协作机制，旨在聚焦区域罕见病诊疗痛点，探索技术赋能路径，推动罕见病诊疗进一步纳入当地公共卫生体系建设。公司于 2026 年 4 月参与启动国际感染联盟（IIDTA）国际感染能力提升计划联盟会议，来自泰国、沙特、卢旺达、乌拉圭等全球多区域公共卫生专家参与，进一步提升各区域感染病领域学术影响力，打通跨区域学术协作通道，同步推进科研项目落地与商业化转化。

技术转移方面，截至报告期末，公司已累计在 51 个国家完成超过 170 个技术转移项目，其中报告期内累计在 9 个国家完成 19 个技术转移项目，有效促进了海外业务的本地化发展。报告期内，公司完成亚太区域首家医院 SIRO 高通量基因检测本地化医学解决方案的技术转移，并启动欧洲、东亚首批试点部署，覆盖生育健康与感染防控两大方向。该方案采用模块化方案设计，支持海外客户按需部署、灵活扩展，有效降低本地化准入门槛与初期投入。报告期内，公司分别与泰国、越南、印度、印度尼西亚、亚美尼亚、约旦、埃塞俄比亚、卢旺达等国的合作伙伴实验室进行合作，完成了 NIFTY®、PGT-A、CNVseq、临床外显子、新生儿筛查（质谱）、遗传性肿瘤、PMseq®、PTseq™、PTseq™ plus、PTseq™-TB、四库合一等应用的技术转移项目，为合作伙伴国家提供了较全面且可负担的生育健康、肿瘤早筛和病原基因筛查服务，在助力当地医疗健康产业发展的同时，也协助合作伙伴为本地居民提供了更多 肿瘤筛查和病原基因筛查的选择。

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：

1、处于注册申请中的医疗器械注册证产品的基本情况

截至 2026 年 6 月 30 日，处于注册申请中的 II 类、III 类医疗器械注册证共计 2 项。具体信息见下表：

序号	产品名称	注册分类	临床用途	注册所处阶段	进展情况	是否申报创新医疗器械
1	肾素、血管紧张素 II、醛固酮、皮质醇测定试剂盒(液相色谱-串联质谱法)	II 类	本试剂盒用于体外定量测定人血浆中肾素活性（PRA）及血管紧张素 II（ANGII）、醛固酮（ALD）、皮质醇（F）的浓度。	审评发补	正常	否
2	非衍生化多种氨基酸和肉碱测定试剂盒（串联质谱法）	III 类	本试剂盒用于体外定量测定新生儿滤纸干血斑中氨基酸、（酰基）肉碱的浓度	审评发补	正常	否

2、已获得药品注册证产品的基本情况

截至 2026 年 6 月 30 日，公司及其全资、控股子公司获得的药品注册证共计 5 项。具体信息见下表：

序号	产品名称	药品分类	临床用途	注册证有效期	注册证批准日期	注册类型
1	人类免疫缺陷病毒	按药品管理的体	本试剂盒可定性检测人血清或血浆中的	2029/5/7	2024/5/8	再注册

	(HIV) 抗原抗体诊断试剂盒 (酶联免疫法)	外诊断试剂	人类免疫缺陷病毒 (HIV) (1+2 型) 抗体和 HIV-1 p24 抗原, 用于献血员筛查、血液制品检测和 HIV 感染的辅助诊断。			
2	丙型肝炎病毒抗体诊断试剂盒 (酶联免疫法)	按药品管理的体外诊断试剂	本试剂盒可定性检测人血清或血浆中的丙型肝炎病毒 (HCV) 抗体, 用于献血员筛查、临床丙型肝炎病毒感染的辅助诊断。	2030/3/12	2020/6/16	再注册
3	梅毒螺旋体抗体诊断试剂盒(酶联免疫法)	按药品管理的体外诊断试剂	本试剂盒可定性检测人血清或血浆中的梅毒螺旋体 (TP) 抗体, 用于献血员筛查、血液制品检测和 TP 感染高危人群中血清学诊断。	2030/1/16	2020/6/16	再注册
4	人类免疫缺陷病毒抗体诊断试剂盒 (酶联免疫法)	按药品管理的体外诊断试剂	本试剂盒可定性检测人血清或血浆中的人类免疫缺陷病毒 (HIV) (1+2 型) 抗体, 用于献血员筛查和临床人类免疫缺陷病毒感染的辅助诊断。	2030/1/16	2020/6/12	再注册
5	乙型肝炎病毒表面抗原诊断试剂盒 (酶联免疫法)	按药品管理的体外诊断试剂	本试剂盒可定性检测人血清或血浆中的乙型肝炎病毒表面抗原 (HBsAg), 用于献血员筛查、血液制品检测和临床辅助诊断。	2030/3/25	2020/6/16	再注册

3、已获得医疗器械注册证产品的基本情况

截至 2026 年 6 月 30 日, 公司及其全资、控股子公司获得的医疗器械注册证书和备案凭证共计 246 项, 其中医疗器械注册证 177 项, 备案凭证 69 项。报告期内, 公司及其全资、控股子公司新增医疗器械注册证和备案凭证共计 4 项, 其中医疗器械注册证 2 项, 备案凭证 2 项。

截至 2026 年 6 月 30 日, 公司及其全资、控股子公司获得的医疗器械注册证详见下表:

序号	产品名称	注册分类	临床用途	注册证有效期截止日	注册证生效日期	注册类型
1	基因测序仪	III类	该产品采用联合探针锚定聚合测序技术, 在临床上用于对来源于人体样本的脱氧核糖核酸 (DNA) 进行测序, 以检测基因变化, 这些基因变化可能导致存在疾病或易感性。该仪器在临床上仅限于与国家食品药品监督管理局批准的体外诊断试剂以及仪器配套随机软件配合使用, 且不用于人类全基因组的测序或从头测序。	2026/10/26	2021/10/27	延续注册
2	胎儿染色体非整倍体基因检测软件	II类	本软件针对基因测序仪上获得的基因组 DNA 序列数据进行计算, 获得分别与之对应的参考序列比对结果, 并根据阈值进行统计和筛选达到对 T13、T18、T21 的检出目的, 确定样本检测结果为阳性或阴性, 可用于 13、18、21 常染色体的非整倍体基因检测数据分析, 从而对胎儿染色体非整倍体疾病 21-三体综合征(唐氏综合征)、18-三体综合征(爱德华氏综合征)或 13-三体综合征(帕特氏综合征)进行产前筛查。	2027/3/19	2022/3/20	变更注册

3	液相色谱串联质谱仪	II 类	基于色谱与质谱技术，与配套试剂盒使用，在临床上适用于对来源于人体的全血、血清样本中的被分析物进行定性或定量检测，检测项目包括内源分析物（氨基酸、肉碱和维生素）和外源药物（他克莫司、丙戊酸、万古霉素）	2028/6/8	2023/6/9	变更注册
4	色谱柱	II 类	与液相色谱仪或液相色谱-串联质谱仪配套使用，用于对人体血液样本（血清、血浆）中被测物进行分离。	2030/3/13	2025/3/14	首次注册
5	全自动化学发光免疫分析仪（MAE-2000i）	II 类	采用吖啶酯的直接化学发光免疫法，与配套的检测试剂共同使用，在临床上用于对来源于人体的血清、血浆样本中的被分析物进行定性或定量检测，包括炎症、肿瘤相关抗原、免疫功能、激素、肝病、蛋白质及多肽类项目。	2030/9/28	2025/9/29	延续注册
6	全自动化学发光免疫分析仪（MAE-1200i）	II 类	该产品采用吖啶酯的直接化学发光免疫法，与配套的检测试剂共同使用，在临床上用于对来源于人体的血清、血浆样本中的被分析物进行定性或定量检测，包括炎症、肿瘤相关抗原、免疫功能、激素、肝病、蛋白质及多肽类项目。	2027/9/12	2023/7/19	变更注册
7	飞行时间质谱检测系统（GBIMToF-1000）	II 类	采用基质辅助激光解吸电离飞行时间（MALDI-TOF）质谱方法对临床分离出的细菌及真菌进行鉴定。基于飞行时间质谱检测原理与配套的核酸质谱检测试剂共同使用，在临床上用于对来源于人体样本中的核酸进行定性检测，包括病原体及人类基因检测。	2027/8/17	2022/8/18	首次注册
8	液相色谱柱	II 类	与液相色谱仪或液相色谱-串联质谱仪配套使用，用于对人体血液样本（血清、血浆）中被测物进行分离。	2029/3/24	2024/3/25	首次注册
9	高效液相色谱串联质谱检测系统	II 类	产品基于色谱和质谱原理，与配套的检测试剂共同使用，在临床上用于对人体样本（如全血、血浆、血清、尿液样本）中的内源性物质（如维生素、氨基酸、激素）和外源性物质（如药物）进行定性或定量检测。	2029/6/12	2024/6/13	首次注册
10	全自动化学发光免疫分析仪（MAP-800S、MAP-900）	II 类	该产品采用基于 AMPPD 和碱性磷酸酶的间接化学发光法，与配套的检测试剂共同使用，在临床上用于对来源于人体的血清、血浆、全血样本中的被分析物进行定性或定量检测，包括炎症、感染性疾病、免疫功能、激素、酶类、心肌类、肝病、蛋白质及多肽类项目。	2029/6/26	2024/6/27	首次注册
11	胎儿染色体非整倍体（T21、T18、T13）检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）	III 类	本试剂盒用于定性检测孕周为 12+0 周及以上的孕妇外周血血浆中胎儿游离脱氧核糖核酸（DNA），通过分析样本中的胎儿游离 DNA 的 21 号、18 号及 13 号染色体数量的差异，对胎儿染色体非整倍体疾病 21-三体综合征、18-三体综合征和 13-三体综合征进行产前筛查。本试剂盒仅用于构建测序文库。	2027/1/12	2022/1/13	变更注册
12	EGFR/KRAS/ALK 基因突变联合检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）	III 类	本试剂盒用于定性检测经临床确诊为非小细胞肺癌患者的福尔马林固定石蜡包埋（简称 FFPE）病理组织样本 EGFR 基因、KRAS 基因和 ALK 基因中发生的突变，包括 EGFR 基因 L858R、T790M、G719X 突变，EGFR 基因 19 外显子缺失（19del），KRAS 基因 G12D 突变和 ALK 融合基因。其中，EGFR 基因中 L858R 突变、19 号外显子缺失、	2029/8/25	2024/8/26	变更注册

			G719X 突变用于吉非替尼片、盐酸埃克替尼片的伴随诊断检测；ALK 融合基因用于克唑替尼胶囊的伴随诊断检测。			
13	人乳头瘤病毒（16 种型别）核酸分型检测试剂盒（半导体测序法）	III 类	本试剂盒用于人乳头瘤病毒核酸分型检测时文库的构建，与已批准的核酸纯化试剂、测序反应通用试剂盒（半导体测序法）、人乳头瘤病毒核酸分型分析软件联合使用，用于女性宫颈脱落细胞中 16 种人乳头瘤病毒（HPV6、11、16、18、31、33、35、39、45、51、52、56、58、59、66、68）核酸的定性和分型检测。	2027/6/7	2022/6/8	延续注册
14	遗传性耳聋基因检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）	III 类	本试剂盒用于构建测序文库体外定性检测干血片样本中人基因组 DNA 的 4 个遗传性耳聋基因的 20 个位点的突变。该产品检测结果可用于遗传性耳聋的辅助诊断，可作为常规物理听力筛查的补充，特别是可发现常规物理听力筛查无法检出的药物性致聋基因携带者和迟发性耳聋基因携带者	2030/5/19	2025/5/20	延续注册
15	氨基酸和肉碱检测试剂盒（液相色谱-串联质谱法）	III 类	本试剂盒可定量检测新生儿滤纸干血片样本中 8 种氨基酸和 16 种肉碱，检测结果可以辅助临床医生诊断新生儿是否患遗传性代谢病。	2027/5/4	2022/5/5	变更注册
16	胎儿染色体非整倍体基因检测软件	II 类	本产品为独立软件，与《胎儿染色体非整倍体（T21、T18、T13）检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）》及该试剂盒说明书指定的基因测序仪配套使用，本软件针对基因测序仪上获得的基因组 DNA 序列数据进行计算，通过分析样本中胎儿游离 DNA 的 21 号、18 号及 13 号染色体数量的差异，从而对胎儿染色体非整倍体疾病 21-三体综合征（唐氏综合征）、18-三体综合征（爱德华氏综合征）和 13-三体综合征（帕特氏综合征）进行产前筛查。检测结果的临床意义以国家药品监督管理局批准的《胎儿染色体非整倍体（T21、T18、T13）检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）说明书》为准，产品适用于医疗机构使用。	2027/11/13	2022/11/14	变更注册
17	胚胎植入前染色体非整倍体分析软件	II 类	本软件华大基因生产的胚胎植入前染色体非整倍体检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）及基于联合探针锚定聚合测序法的基因测序试剂和基因测序仪配合使用，对体外受精-胚胎移植（In vitro fertilization-embryotransfer, IVF-ET）的胚胎细胞在基因测序仪上获得的基因组 DNA 序列数据进行计算，获得与之对应的参考序列比对结果，并根据阈值进行统计和筛选以达到对第 1~22 号常染色体和 X、Y 性染色体非整倍体检出的目的，可用于 24 条染色体的非整倍体基因检测数据分析，不包含自动诊断功能，检测结果的临床意义以国家药品监督管理局批准的《胚胎植入前染色体非整倍体检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）说明书》为准。本软件适用于医疗机构使用。	2029/4/2	2024/4/3	延续注册
18	非小细胞肺癌突变基因分析软件	II 类	本产品为独立软件，通过软件分析数据可对非小细胞肺癌的福尔马林固定石蜡包埋（简称 FFPE）病理组织样本的	2028/12/17	2023/12/18	延续注册

		基因突变情况进行检测；产品与本公司的检测试剂盒《EGFR/KRAS/ALK 基因突变联合检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）》（医疗器械注册证号：国械注准 20193400621）及该试剂盒说明书指定的基因测序仪配套使用。软件通过对测序数据的质控、过滤、比对，获得对应参考序列的比对结果；然后对结果进行变异分析，得出 EGFR 基因 L858R、T790M、G719X 突变，EGFR 基因 19 外显子缺失，KRAS 基因 G12D 突变和 ALK 融合基因的信息分析结果。检测结果的临床意义以国家药品监督管理局批准的《EGFR/KRAS/ALK 基因突变联合检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）说明书》为准，产品适用于医疗机构使用。			
19	遗传性耳聋基因分析软件	II 类 本软件为独立软件，与遗传性耳聋基因检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）及该试剂盒说明书指定的基因测序仪配套使用，适用于遗传性耳聋基因检测数据的分析。根据样本列表对原始测序数据进行拆分、过滤后获得高质量数据，并进行数据比对，得出与遗传性耳聋关联性 20 个突变位点（35delG、176_191del16、235delC、299_300delAT、538C>T、547G>A、281C>T、589G>A、IVS7-2A>G、1174A>T、1226G>A、1229C>T、IVS15+5G>A、1975G>C、2027T>A、2162C>T、2168A>G、1095T>C、1494C>T、1555A>G）基因分型结果。检测结果的临床意义以国家药品监督管理局批准的《遗传性耳聋基因检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）说明书》为准，产品适用于医疗机构使用。	2029/11/6	2024/11/7	延续注册
20	染色体非整倍体分析软件	II 类 本产品为独立软件，与《染色体非整倍体检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）》（国械注准 20223401423）及该试剂盒说明书指定的基因测序仪配套使用，对人流产绒毛组织样本的基因检测数据进行比对、计数、矫正和统计计算，其结果作为临床辅助性诊断指标，仅供临床参考，不作为受检者临床诊断的唯一依据。产品适用于医疗机构使用。	2029/8/8	2024/8/9	延续注册
21	新型冠状病毒 2019-nCoV 核酸检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）	III 类 本试剂盒用于体外定性检测具有新型冠状病毒感染相关症状人群、其他需要进行新型冠状病毒感染诊断或鉴别诊断者的咽拭子和肺泡灌洗液样本中新型冠状病毒（2019-nCoV）核酸，配合本公司的基因测序系统使用。本试剂盒检测结果应结合流行病学史、临床表现、其他实验室检查等进行综合分析，作出诊断。该产品在使用上应当遵守新型冠状病毒感染诊疗方案等文件的相关要求。开展新型冠状病毒核酸检测，应符合新冠病毒样本采集和检测技术相关指南的要求，做好生物安全工作。	2026/1/4	2021/1/5	延续注册中
22	新型冠状病毒 2019-nCoV 核酸分析软件	III 类 该软件与华大生物科技（武汉）有限公司生产的新型冠状病毒 2019-nCoV 核酸检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）、测序反应通用试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）	2030/10/27	2025/10/28	延续注册

			及基于联合探针锚定聚合测序法的基因测序仪配合使用，适用于新型冠状病毒 2019-nCoV 核酸检测数据的分析。			
23	人乳头瘤病毒（HPV）核酸分型分析软件	II类	本软件适用于人乳头瘤病毒（HPV）核酸测序数据的分析；通过对测序数据的过滤、比对获得对应 HPV 各型别参考序列的比对结果；然后对结果进行 Read 计数和分型分析，得出 17 种人乳头瘤病毒（HPV16、18、31、33、35、39、45、51、52、53、56、58、59、66、68、73、82）的信息分析结果。分析结果的临床意义以国家药品监督管理局批准的《人乳头瘤病毒（HPV）分型检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）》为准，产品适用于医疗机构使用。	2031/1/7	2026/1/8	延续注册
24	结核分枝杆菌多线耐药基因检测软件	II 类	本软件与华大生物科技（武汉）有限公司生产的结核分枝杆菌多线耐药基因检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）、测序反应通用试剂盒及基于联合探针锚定聚合测序法的基因测序仪配合使用，通过对测序（NGS）数据质量控制、结核序列库比对、变异检测、数据统计及报告生成步骤，得出来自结核患者的结核分枝杆菌复合群阳性的培养物样本中耐药基因突变分析结果，分析结果的临床意义以国家药品监督管理局批准的《结核分枝杆菌多线耐药基因检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）》为准，产品适用于医疗机构使用。	2026/11/22	2021/11/23	首次注册
25	地中海贫血基因检测软件	II 类	本软件与华大生物科技（武汉）有限公司生产的 α 和 β 地中海贫血基因检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）、测序反应通用试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）以及基于联合探针锚定聚合测序法的基因测序仪配套使用。适用于地中海贫血基因检测测序数据的分析；通过对测序数据的质控、过滤、比对，获得对应参考序列的比对结果；然后对结果进行统计分析和变异检测，最终得到地中海贫血基因检测的信息分析结果。	2026/12/16	2021/12/17	首次注册
26	一次性使用游离 DNA 保存管	II 类	本产品与一次性使用采血针配合使用，适用于人体静脉血的收集、运输、存储，用于保存血液中游离 DNA。	2030/8/21	2025/8/22	首次注册
27	α 和 β 地中海贫血基因检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）	III 类	该产品用于文库构建，采用高通量测序技术（联合探针锚定聚合测序法）定性检测人外周血样本中基因组 DNA 的 4 种 α -地贫缺失型、2 种 β -地贫缺失型、3 种 α -地贫非缺失型和 16 种 β -地贫非缺失型。	2027/4/11	2022/4/12	首次注册
28	染色体非整倍体检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）	III 类	本试剂盒用于体外定性检测人流产绒毛组织样本中 13、16、18、21、22 号染色体三体 and X 染色体单体，用于检测过程的文库构建。	2027/10/25	2022/10/26	首次注册
29	中枢神经系统感染病原体核酸检测软件	II类	本软件与华大基因生产的中枢神经系统感染病原体核酸检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）、测序反应通用试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）及基于联合探针锚定聚合测序法的基因测序仪配合使用，适用于中枢神经系统感	2028/1/2	2023/1/3	首次注册

			染病原体核酸检测数据的分析。通过对测序（NGS）数据质量控制、宿主序列去除、病原体序列库比对、结果注释、数据统计及报告生成步骤，得到鲍曼不动杆菌、铜绿假单胞菌、肺炎链球菌、单纯疱疹病毒 1 型、水痘-带状疱疹病毒和巨细胞病毒六种病原体的判定结果，为人脑脊液中病原体的感染提供辅助诊断，不作为患者临床诊断的唯一依据。产品适用于医疗机构使用。			
30	大便隐血检测试剂盒（胶体金法）	II类	本产品用于体外定性检测人粪便中微量的人血红蛋白，适用于消化道出血的早期诊断。	2028/2/27	2023/2/28	变更注册
31	氧化三甲胺/氯化胆碱/甜菜碱/左旋肉碱质控品	II类	与本公司生产的样本释放剂配套使用，临床上用于氧化三甲胺、胆碱、甜菜碱和左旋肉碱检测项目的室内质量控制。	2028/8/1	2023/8/2	变更注册
32	氧化三甲胺/氯化胆碱/甜菜碱/左旋肉碱校准品	II类	与本公司生产的样本释放剂配套使用，临床上用于氧化三甲胺、胆碱、甜菜碱和左旋肉碱检测项目的校准。	2028/8/1	2023/8/2	变更注册
33	BRCA1/2 基因分析注释软件	II类	本软件配合由本公司生产的“BRCA1/2 基因突变检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）”及本公司生产的基因测序仪使用，适用于对基因测序仪获得的 BRCA1/2 基因有效 DNA 序列数据进行分析并对 BRCA1/2 基因的点突变（SNV）及小片段插入缺失（InDel）突变进行检测及风险提示。软件检测结果不作为临床诊断卵巢癌、乳腺癌或其他癌种的依据，不作为患者个体化治疗的唯一依据。软件结果用于患者个体化治疗时，最终诊断结论应由专业的临床医生对软件结果进行人工复核和确认后出具。检测结果的临床意义以国家药品监督管理局批准的《BRCA1/2 基因突变检测试剂盒(联合探针锚定聚合测序法)说明书》为准。产品适用于医疗机构使用。	2028/10/16	2023/10/17	首次注册
34	人乳头瘤病毒（HPV）分型检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）	III类	本试剂盒用于人乳头瘤病毒核酸分型检测时文库的构建，与已批准的核酸提取试剂、测序反应通用试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）联合使用，用于对女性宫颈脱落上皮细胞中的 17 种人乳头瘤病毒（HPV16、18、31、33、35、39、45、51、52、53、56、58、59、66、68、73、82）的核酸进行定性和分型检测。	2028/10/11	2023/10/12	首次注册
35	染色体非整倍体和片段缺失检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）	III类	本试剂盒用于体外定性检测孕妇羊水样本中的 13、18、21、X 和 Y 染色体非整倍体及染色体 4p16.3、染色体 22q11.2、染色体 5p15.2-5p、染色体 7q11.23、染色体 15q11-q13 区域的缺失情况。	2029/2/20	2024/2/21	变更注册
36	新型冠状病毒（2019-nCoV）抗原检测试剂盒（胶体金法）	III类	本产品用于体外定性检测具有新型冠状病毒感染相关症状人群、其他需要进行新型冠状病毒感染诊断人群鼻拭子样本中新型冠状病毒（2019-nCoV）N 抗原。本产品主要适用于感染早期人群，不能单独用于新型冠状病毒感染的诊	2029/2/26	2024/2/27	首次注册

			断，抗原检测阳性仅作为新型冠状病毒感染的病原学证据，应结合流行病学史、临床表现、其他实验室检查等进行综合分析，做出诊断。阴性结果不能排除新型冠状病毒感染。本产品不得单独作为作出治疗和疾病管理决定的依据。该产品在使用上应当遵守新型冠状病毒感染诊疗方案等文件的相关要求。开展新型冠状病毒抗原检测，应符合新冠病毒样本采集和检测技术相关指南的要求，做好生物安全工作。			
37	抗菌药物多项校准品	II类	与本公司生产的试剂配套使用，用于万古霉素、美罗培南、左氧氟沙星、莫西沙星、头孢哌酮、氟康唑、利奈唑胺、哌拉西林、达托霉素、伏立康唑检测的系统校准。	2029/6/12	2024/6/13	首次注册
38	抗菌药物多项质控品	II类	与本公司生产的试剂配套使用，用于万古霉素、美罗培南、左氧氟沙星、莫西沙星、头孢哌酮、氟康唑、利奈唑胺、哌拉西林、达托霉素、伏立康唑检测的室内质量控制。	2029/6/16	2024/6/17	首次注册
39	神经酰胺多项质控品	II类	与本公司生产的试剂配套使用，用于神经酰胺 Cer(16:0)、Cer(18:0)、Cer(24:0)、Cer(24:1)检测项目的室内质量控制。	2029/7/29	2024/7/30	首次注册
40	神经酰胺多项校准品	II类	与本公司生产的试剂配套使用，用于神经酰胺 Cer(16:0)、Cer(18:0)、Cer(24:0)、Cer(24:1)检测项目的校准。	2029/7/29	2024/7/30	首次注册
41	同型半胱氨酸/甲基丙二酸/5-甲基四氢叶酸/4-吡哆酸/甜菜碱质控品	II类	与本公司生产的同型半胱氨酸/甲基丙二酸/5-甲基四氢叶酸/4-吡哆酸/甜菜碱检测试剂盒（液相色谱-串联质谱法）配套使用，用于同型半胱氨酸、甲基丙二酸、5-甲基四氢叶酸、4-吡哆酸、甜菜碱检测的室内质量控制。	2030/4/28	2025/4/29	首次注册
42	同型半胱氨酸/甲基丙二酸/5-甲基四氢叶酸/4-吡哆酸/甜菜碱校准品	II类	与本公司生产的同型半胱氨酸/甲基丙二酸/5-甲基四氢叶酸/4-吡哆酸/甜菜碱检测试剂盒（液相色谱-串联质谱法）配套使用，用于同型半胱氨酸、甲基丙二酸、5-甲基四氢叶酸、4-吡哆酸、甜菜碱检测的系统校准。	2030/5/7	2025/5/8	首次注册
43	抗结核药物多项质控品	II类	与华大生物科技（武汉）有限公司生产的试剂盒配套使用，用于利福平、异烟肼、利福喷丁、吡嗪酰胺、乙胺丁醇、氯法齐明、莫西沙星、左氧氟沙星、利奈唑胺、乙酰异烟肼、贝达喹啉项目检测时进行室内质量控制。	2030/6/25	2025/6/26	首次注册
44	抗结核药物多项校准品	II类	与华大生物科技（武汉）有限公司生产的试剂盒配套使用，用于利福平、异烟肼、利福喷丁、吡嗪酰胺、乙胺丁醇、氯法齐明、莫西沙星、左氧氟沙星、利奈唑胺、乙酰异烟肼、贝达喹啉检测项目的系统校准。	2030/6/25	2025/6/26	首次注册

45	染色体非整倍体和片段缺失检测软件	II类	本产品为独立软件，与《染色体非整倍体和片段缺失检测试剂盒（联合探针锚定聚合测序法）》（医疗器械注册证号：国械注准 20243400384）及该试剂盒说明书指定的基因测序仪（BGISEQ-500、MGISEQ-2000）配套使用，适用于 13、18、21、X 和 Y 染色体非整倍体及染色体 4p16.3、染色体 22q11.2、染色体 5p15.2-5p、染色体 7q11.23、染色体 15q11-q13 区域缺失情况检测的测序数据分析。检测结果仅供临床参考，不作为产前诊断的唯一依据。产品适用于医疗机构使用。	2029/11/3	2024/11/4	首次注册
46	人 SDC2、ADHFE1、PPP2R5C 基因甲基化联合检测试剂盒（荧光 PCR 法）	III 类	本试剂盒适用于体外定性检测人粪便样本中肠道脱落细胞的 SDC2、ADHFE1 和 PPP2R5C 基因的甲基化。	2028/12/12	2023/12/13	变更备案
47	生物芯片阅读仪 (AE-1000)	II类	AE-1000 生物芯片阅读仪与本公司已上市的微阵列酶联免疫法的体外诊断试剂配套使用，适用于临床机构对人液体样本中的被分析物进行体外检测。	2030/1/5	2025/1/6	延续注册
48	弓形虫 IgM 抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	III类	该产品用于体外定性检测人血清或血浆中弓形虫的特异性 IgM 抗体。	2027/11/2	2022/11/3	延续注册
49	甲型肝炎病毒 IgM 抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	III类	本试剂盒可定性检测人血清或血浆中的甲型肝炎病毒（HAV）IgM 抗体。	2026/6/30	2021/7/1	延续注册
50	乙型肝炎病毒 e 抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	III类	本产品用于体外定性检测人血清或血浆中的乙型肝炎病毒 e 抗体（抗-HBe）。	2028/1/2	2023/1/3	延续注册
51	乙型肝炎病毒 e 抗原检测试剂盒（酶联免疫法）	III类	本产品用于体外定性检测人血清或血浆中的乙型肝炎病毒 e 抗原（HBeAg）。	2028/1/2	2023/1/3	延续注册
52	乙型肝炎病毒表面抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	III类	本产品用于体外定性检测人血清或血浆中的乙型肝炎病毒表面抗体（抗-HBs）。	2028/1/2	2023/1/3	延续注册
53	乙型肝炎病毒核心抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	III类	本产品用于体外定性检测人血清或血浆中的乙型肝炎病毒核心抗体（抗-HBc）。	2028/1/2	2023/1/3	延续注册
54	戊型肝炎病毒 IgM 抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	III类	本试剂盒可定性检测人血清或血浆中的戊型肝炎病毒（HEV）IgM 抗体。	2031/5/16	2026/5/17	延续注册

	法)					
55	戊型肝炎病毒 IgG 抗体检测试剂盒 (酶联免疫法)	III类	本试剂盒可定性检测人血清或血浆中的戊型肝炎病毒 (HEV) IgG 抗体。	2031/3/24	2026/3/25	延续注册
56	登革热病毒 IgG 抗体检测试剂盒 (酶联免疫法)	III类	本试剂盒用于体外定性检测人血清中登革热病毒的特异性 IgG 抗体。	2027/8/29	2022/8/30	延续注册
57	汉坦病毒 IgG 抗体检测试剂盒 (酶联免疫法)	III类	本试剂盒用于体外定性检测人血清中汉坦病毒的特异性 IgG 抗体。	2027/8/29	2022/8/30	延续注册
58	乙型肝炎病毒 IgM 抗体检测试剂盒 (酶联免疫法)	III类	本试剂盒用于体外定性检测人血清中乙型肝炎病毒的特异性 IgM 抗体。	2027/8/29	2022/8/30	延续注册
59	EB 病毒衣壳抗原 (VCA) IgA 抗体检测试剂盒 (酶联免疫法)	III类	本试剂盒用于定性检测人血清或血浆中 EBV VCA IgA 抗体。	2026/7/11	2021/7/12	延续注册
60	总三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中总三碘甲状腺原氨酸 (T3) 的含量。	2029/9/17	2024/9/18	延续注册
61	游离三碘甲状腺原氨酸测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中游离三碘甲状腺原氨酸 (FT3) 的含量。	2030/3/16	2025/3/17	延续注册
62	总甲状腺素测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中甲状腺素 (T4) 的含量。	2029/9/17	2024/9/18	延续注册
63	游离甲状腺素测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中游离甲状腺素 (FT4) 的含量。	2030/3/16	2025/3/17	延续注册
64	促甲状腺素测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中促甲状腺素 (TSH) 的含量。	2029/9/17	2024/9/18	延续注册
65	抗甲状腺过氧化物酶抗体测定试剂盒 (化学发光免疫分析法)	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中抗甲状腺过氧化物酶抗体 (TPO-Ab) 的含量。	2029/9/17	2024/9/18	延续注册
66	抗甲状腺球蛋白抗体 (TG-Ab)	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中抗甲状腺球蛋白抗体 (TG-Ab) 的含量。	2030/3/18	2025/3/19	延续注册

	测定试剂盒（化学发光免疫分析法）					
67	雌二醇测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中雌二醇（E2）的含量。	2029/9/17	2024/9/18	延续注册
68	β绒毛膜促性腺激素测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中β绒毛膜促性腺激素（β-HCG）的含量。	2029/9/17	2024/9/18	延续注册
69	促黄体生成素测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中黄体生成激素（LH）的含量。	2029/9/17	2024/9/18	延续注册
70	孕酮测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中孕酮（P）的含量。	2029/9/17	2024/9/18	延续注册
71	睾酮测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中睾酮（T）的含量。	2029/9/17	2024/9/18	延续注册
72	促卵泡激素测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中促卵泡激素（FSH）的含量。	2029/9/17	2024/9/18	延续注册
73	胰岛素测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中胰岛素（Ins）的含量。	2029/9/17	2024/9/18	延续注册
74	C肽测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中C肽（C-P）的含量。	2029/9/17	2024/9/18	延续注册
75	六项肿瘤标志物测定试剂盒（微阵列酶联免疫法）	III类	该产品用于体外定量检测人血清或/和血浆中六项肿瘤标志物（AFP、CEA、PSA、CA125、CA19-9和CA15-3）。	2030/12/27	2025/12/28	延续注册
76	自身免疫性疾病ENA抗体谱检测试剂盒（微阵列酶联免疫法）	II类	本试剂盒可用于体外定性检测人血清中自身免疫性疾病相关的六种特异性自身抗体（抗Sm抗体、抗nRNP/Sm抗体、抗SS-A抗体、抗SS-B抗体、抗Scl-70抗体和抗Jo-1抗体）。	2030/10/13	2025/10/14	延续注册
77	结核分枝杆菌IgG抗体谱检测试剂盒（微阵列酶联免疫法）	III类	本试剂盒用于体外定性检测人血清中抗多种结核抗原（16KDa、38KDa、Ag85B和MPT64）的抗体。	2029/2/21	2024/2/22	延续注册
78	甲型H1N1流感病毒（2009）	III类	对甲型H1N1流感病毒疑似患者的鼻咽拭子样本的核酸实现定性检测。	2027/6/27	2022/6/28	延续注册

	RNA 核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）					
79	甲型流感病毒通用型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	用于对甲型流感病毒疑似患者的鼻咽拭子样本的核酸进行定性检测。	2027/6/27	2022/6/28	延续注册
80	肠道病毒 EV71 核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	本试剂盒用于体外定性检测人的咽拭子、疱疹液和粪便样本中的肠道病毒 EV71 核酸。	2031/8/2	2026/8/3	延续注册
81	肠道病毒 CoxA16 核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	本试剂盒用于体外定性检测人的咽拭子、疱疹液和粪便样本中的肠道病毒 CoxA16 核酸。	2031/7/22	2026/7/23	延续注册
82	肠道病毒通用型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	本试剂盒用于体外定性检测人的咽拭子、疱疹液和粪便样本中的肠道病毒核酸。	2031/8/26	2026/8/27	延续注册
83	人 EGFR 基因 20 种突变检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	该产品用于体外定性检测人非小细胞肺癌患者石蜡包埋肿瘤组织样本中 EGFR 基因 19 外显子的 19 种缺失基因型和 21 外显子的 1 种突变基因型。	2031/8/8	2026/8/9	延续注册
84	人 K-ras 基因 8 种突变检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	该产品用于体外定性检测人石蜡包埋病理切片组织中提取 DNA 的 K-ras 基因 12 和 13 密码子 8 种突变。	2031/1/18	2026/1/19	延续注册
85	人乳头瘤病毒（HPV）16 型、18 型核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	本试剂盒针对女性宫颈脱落细胞中的人乳头瘤病毒 HPV16、HPV18 型核酸实现定性检测，为 HPV 感染患者的诊治提供辅助手段。	2027/6/27	2022/6/28	延续注册
86	人乳头瘤病毒（16 种型别）核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	本试剂盒针对女性宫颈脱落细胞中的 16 种人乳头瘤病毒（HPV16、18、31、33、35、39、45、51、52、53、56、58、59、66、68、73）核酸实现定性检测，为 HPV 的感染的诊治提供辅助手段。	2027/6/27	2022/6/28	延续注册
87	奈瑟淋球菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	本试剂盒适用于体外定性检测女性宫颈拭子和男性尿道拭子样本中提取的奈瑟淋球菌（Neisseria Gonorrhoeae, NG）DNA。	2031/8/5	2026/8/6	延续注册
88	沙眼衣原体/解脲脲原体核酸检测	III类	本试剂盒适用于体外定性检测女性宫颈拭子和男性尿道拭子样本中提取的沙眼衣原体（Chlamydia trachomatis,	2031/8/25	2026/8/26	延续注册

	试剂盒（PCR-荧光探针法）		CT）、解脲脲原体（Ureaplasma urealyticum, UU）DNA。			
89	乙型肝炎病毒核酸测定试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	本试剂盒用于体外定量检测人血清样本中的乙型肝炎病毒核酸	2032/6/28	2027/6/29	延续注册
90	丙型肝炎病毒RNA 核酸测定试剂盒（荧光 PCR 法）	III类	该产品用于体外定量检测人血清或血浆样本中丙型肝炎病毒 RNA。	2031/4/28	2026/4/29	延续注册
91	结核分枝杆菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	本试剂盒用于体外定性检测人痰液样本中的结核分枝杆菌核酸。	2032/4/9	2027/4/10	延续注册
92	发热伴血小板减少综合征布尼亚病毒核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	该产品用于体外定性检测人血清样本中新型布尼亚病毒 RNA。	2031/7/21	2026/7/22	延续注册
93	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒（胶体金法）	III类	该产品用于定性检测全血/血清/血浆中是否含有特异性梅毒螺旋体抗体。	2027/6/28	2022/6/29	延续注册
94	新型冠状病毒（2019-nCoV）IgM/IgG 抗体检测试剂盒（酶联免疫法）	III 类	本试剂盒用于体外定性检测人血清或血浆中新型冠状病毒（2019-nCoV）IgM/IgG 抗体。仅用作对新型冠状病毒核酸检测阴性疑似病例的补充检测指标或疑似病例诊断中与核酸检测协同使用，不能作为新型冠状病毒感染的肺炎确诊和排除的依据，不适用于一般人群的筛查。本产品仅限新型冠状病毒感染的肺炎疫情期期间临床使用和应急储备，不能作为常规体外诊断试剂应用于临床。本产品仅限医疗机构使用。	2031/12/5	2026/12/6	延续注册
95	氨基酸多项校准品	II类	本产品与本公司生产的氨基酸样本释放剂（液相色谱-串联质谱法）配套使用，用于精氨酸、组氨酸、异亮氨酸、亮氨酸、赖氨酸、苯丙氨酸、苏氨酸、色氨酸、缬氨酸、丝氨酸、酪氨酸、谷氨酸、鸟氨酸、丙氨酸、脯氨酸、瓜氨酸、天冬酰胺、谷氨酰胺、甲硫氨酸、天冬氨酸的系统校准。	2030/12/9	2025/12/10	延续注册
96	氨基酸多项质控品	II类	本产品与本公司生产的氨基酸样本释放剂（液相色谱-串联质谱法）配套使用，用于人血清样本中精氨酸、组氨酸、异亮氨酸、亮氨酸、赖氨酸、苯丙氨酸、苏氨酸、色氨酸、缬氨酸、丝氨酸、酪氨酸、谷氨酸、鸟氨酸、丙氨酸、脯氨酸、瓜氨酸、天冬酰胺、谷氨酰胺、甲硫氨酸、天冬氨酸的质谱法检测时，进行室内质量控制。	2030/12/9	2025/12/10	延续注册
97	类固醇激素复合	II类	本产品与本公司生产的类固醇激素样本释放剂（液相色谱-	2030/12/9	2025/12/10	延续

	校准品		串联质谱法) 配套使用, 用于睾酮、脱氢表雄酮、雄烯二酮、雌酮、雌二醇、孕酮、17 α -羟孕酮、醛固酮、皮质酮、11-脱氧皮质酮、11-脱氧皮质醇、21-脱氧皮质醇、可的松、皮质醇的系统校准。			注册
98	类固醇激素复合质控品	II类	本产品与本公司生产的类固醇激素样本释放剂(液相色谱-串联质谱法) 配套使用, 用于人血清样本中睾酮、脱氢表雄酮、雄烯二酮、雌酮、雌二醇、孕酮、17 α -羟孕酮、醛固酮、皮质酮、11-脱氧皮质酮、11-脱氧皮质醇、21-脱氧皮质醇、可的松、皮质醇的质谱法检测时, 进行室内质量控制。	2030/12/9	2025/12/10	延续注册
99	脂溶性维生素多项校准品	II类	本产品与本公司生产的脂溶性维生素样本释放剂(液相色谱-串联质谱法) 配套使用, 用于视黄醇(VA)、25-羟基维生素 D2 (25(OH)D2)、25-羟基维生素 D3 (25(OH)D3)、 α -生育酚(VE)、叶绿醌(VK1)的系统校准。	2030/12/9	2025/12/10	延续注册
100	脂溶性维生素多项质控品	II类	本产品与本公司生产的脂溶性维生素样本释放剂(液相色谱-串联质谱法) 配套使用, 用于视黄醇(VA)、25-羟基维生素 D2 (25(OH)D2)、25-羟基维生素 D3 (25(OH)D3)、 α -生育酚(VE)、叶绿醌(VK1)的质谱法检测时, 进行室内质量控制。	2030/12/9	2025/12/10	延续注册
101	白介素-6 测定试剂盒(磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人血清、血浆或全血中白介素-6(IL-6)的含量。	2031/2/6	2026/2/7	延续注册
102	降钙素原测定试剂盒(磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人血清、血浆或全血中降钙素原(PCT)的含量。	2031/2/6	2026/2/7	延续注册
103	氨基末端脑利钠肽前体测定试剂盒(磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人血清、血浆或全血中氨基末端脑利钠肽前体(NT-proBNP)的含量。	2031/2/6	2026/2/7	延续注册
104	肌钙蛋白 I 测定试剂盒(磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人体血清、血浆或全血中肌钙蛋白 I(cTnI)的含量。	2031/2/6	2026/2/7	延续注册
105	肌红蛋白测定试剂盒(磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人体血清、血浆或全血中肌红蛋白(MyO)的含量。	2031/2/6	2026/2/7	延续注册
106	肌酸激酶同工酶测定试剂盒(磁	II类	用于体外定量测定人血清、血浆或全血中肌酸激酶同工酶(CK-MB)的含量。	2031/2/6	2026/2/7	延续注册

	微粒化学发光免疫分析法)					
107	超敏 C 反应蛋白测定试剂盒 (磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人体血清、血浆或全血中 C 反应蛋白 (CRP) 的含量。	2031/2/7	2026/2/8	延续注册
108	血清淀粉样蛋白 A 测定试剂盒 (磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人血清、血浆或全血中血清淀粉样蛋白 A (SAA) 的含量。	2031/2/6	2026/2/7	延续注册
109	β -人绒毛膜促性腺激素测定试剂盒 (磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人血清、血浆或全血中 β -人绒毛膜促性腺激素 (β -HCG) 的含量。	2031/2/6	2026/2/7	延续注册
110	孕酮测定试剂盒 (磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人血清、血浆或全血中孕酮 (P) 的含量。	2031/2/6	2026/2/7	延续注册
111	胃蛋白酶原I测定试剂盒 (磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人体血清、血浆或全血中胃蛋白酶原 I (PG I) 的含量。	2031/2/6	2026/2/7	延续注册
112	胃蛋白酶原II测定试剂盒 (磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人体血清、血浆或全血中胃蛋白酶原 II (PG II) 的含量。	2031/2/6	2026/2/7	延续注册
113	心脏型脂肪酸结合蛋白测定试剂盒 (磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人体血清、血浆或全血中心脏型脂肪酸结合蛋白 (H-FABP) 的含量。	2031/2/6	2026/2/7	延续注册
114	促黄体生成素测定试剂盒 (磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人血清、血浆或全血中促黄体生成素 (LH) 的含量。	2031/2/6	2026/2/7	延续注册
115	促卵泡生成素测定试剂盒 (磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人体血清、血浆或全血中促卵泡生成素 (FSH) 的含量。	2031/2/6	2026/2/7	延续注册
116	降钙素原/血清淀粉样蛋白 A/白介素-6 复合质控品	II类	降钙素原/血清淀粉样蛋白 A/白介素-6 复合质控品与本公司生产的试剂盒配套使用, 用于降钙素原 (PCT)、血清淀粉样蛋白 A (SAA)、白介素-6 (IL-6) 共 3 个项目的室内质量控制。	2031/4/26	2026/4/27	延续注册

117	神经元特异性烯醇化酶测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清中神经元特异性烯醇化酶（NSE）的含量。	2031/4/26	2026/4/27	延续注册
118	癌胚抗原测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中癌胚抗原（CEA）的含量。	2031/4/26	2026/4/27	延续注册
119	糖类抗原 19-9 测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中糖类抗原 19-9（CA19-9）的含量。	2031/4/26	2026/4/27	延续注册
120	糖类抗原 50 测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中糖类抗原 50（CA50）的含量。	2031/4/26	2026/4/27	延续注册
121	D-二聚体质控品	II类	D-二聚体质控品与本公司生产的试剂盒配套使用，用于 D-二聚体（D-Dimer）项目的室内质量控制。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
122	β 2-微球蛋白测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中 β 2-微球蛋白（ β 2-MG）的含量。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
123	激素复合质控品	II类	激素复合质控品与本公司生产的试剂盒配套使用，用于抗缪勒氏管激素（AMH）、 β -人绒毛膜促性腺激素（ β -HCG）、促卵泡生成激素（FSH）、促黄体生成素（LH）、孕酮（P）共 5 个项目的室内质量控制。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
124	鳞状上皮细胞癌抗原测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中鳞状上皮细胞癌抗原（SCC）的含量。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
125	人附睾蛋白 4 测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中人附睾蛋白 4（HE-4）的含量。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
126	人生长激素测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中人生长激素（hGH）的含量。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
127	糖类抗原 125 测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中糖类抗原 125（CA125）的含量。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
128	糖类抗原 15-3 测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中糖类抗原 15-3（CA15-3）的含量	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
129	糖类抗原 242 测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中糖类抗原 242（CA242）的含量。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
130	糖类抗原 72-4 测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中糖类抗原 72-4（CA72-4）的含量。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册

	粒化学发光法)					
131	铁蛋白测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中铁蛋白（Ferr）的含量。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
132	胃蛋白酶原 I/胃蛋白酶原 II/胃泌素 17 复合质控品	II类	胃蛋白酶原 I/胃蛋白酶原 II/胃泌素 17 复合质控品与本公司生产的试剂盒配套使用，用于胃蛋白酶原 I（PG I）、胃蛋白酶原 II（PG II）、胃泌素 17（G-17）共 3 个项目的室内质量控制。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
133	胃蛋白酶原 II 测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中胃蛋白酶原 II（PG II）的含量。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
134	胃蛋白酶原 I 测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中胃蛋白酶原 I（PGI）的含量。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
135	胃泌素释放肽前体测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中胃泌素释放肽前体（ProGRP）的含量。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
136	细胞角蛋白 19 片段测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中细胞角蛋白 19 片段（Cyfra21-1）的含量。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
137	心肌标志物复合质控品	II类	心肌标志物定值复合质控品与本公司生产的试剂盒配套使用，用于肌钙蛋白 I（cTnI）、氨基末端脑利钠肽前体 N 末端心房利钠肽（NT-proBNP）、肌红蛋白（Myo）、肌酸激酶同工酶（CK-MB）、心脏型脂肪酸结合蛋白（H-FABP）、超敏 C 反应蛋白（hs-CRP）共 6 个项目的室内质量控制。	2031/7/26	2026/7/27	延续注册
138	甲胎蛋白测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	III类	用于体外定量检测人体血清或血浆样本中的甲胎蛋白（AFP），主要用于对恶性肿瘤患者进行动态监测以辅助判断疾病进程或治疗效果，不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据，不用于普通人群的肿瘤筛查。	2031/9/5	2026/9/6	延续注册
139	乙型肝炎病毒基因分型检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	试剂盒用于体外定性检测已明确为乙型肝炎病毒核酸阳性患者的血清样本中乙型肝炎病毒基因型，包括 B、C、D 型。	2031/9/17	2026/9/18	延续注册
140	柯萨奇病毒 A6 型/A10 型检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	III类	本试剂盒适用于体外定性检测人咽拭子样本中柯萨奇病毒 A6 型/A10 型核酸。	2032/3/8	2027/3/9	延续注册
141	D-二聚体测定试剂盒（磁微粒化学发光免疫分析	II类	用于体外定量测定人血浆或全血中 D-二聚体（D-Dimer）的含量。	2032/3/13	2027/3/14	延续注册

	法)					
142	白介素-6 测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中白介素-6 (IL-6) 的含量。	2027/3/13	2022/3/14	首次注册
143	降钙素原测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中降钙素原 (PCT) 的含量。	2027/3/13	2022/3/14	首次注册
144	抗缪勒氏管激素测定试剂盒 (磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人血清、血浆或全血中抗缪勒氏管激素 (AMH) 的含量。	2032/3/13	2027/3/14	延续注册
145	全程 C 反应蛋白测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	II类	用于体外定量测定人血清、血浆中 C 反应蛋白 (CRP) 的含量。	2027/3/13	2022/3/14	首次注册
146	胃泌素 17 测定试剂盒 (磁微粒化学发光免疫分析法)	II类	用于体外定量测定人血清、血浆或全血中胃泌素 17 (G-17) 的含量。	2032/3/13	2027/3/14	延续注册
147	血清淀粉样蛋白 A 测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中血清淀粉样蛋白 A (SAA) 的含量。	2027/3/13	2022/3/14	首次注册
148	游离前列腺特异性抗原测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	III类	用于体外定量检测人体血清或血浆样本中的游离前列腺特异性抗原 (free prostate specific antigen, F-PSA)。主要用于对恶性肿瘤患者进行动态监测以辅助判断疾病进程或治疗效果, 不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据, 不用于普通人群的肿瘤筛查。	2027/6/13	2022/6/14	延续注册中
149	总前列腺特异性抗原测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	III类	用于体外定量检测人体血清或血浆样本中的总前列腺特异性抗原 (total prostate specific antigen, t-PSA)。主要用于对恶性肿瘤患者进行动态监测以辅助判断疾病进程或治疗效果, 不能作为恶性肿瘤早期诊断或确诊的依据, 不用于普通人群的肿瘤筛查。	2027/6/13	2022/6/14	延续注册中
150	水溶性维生素复合校准品	II类	本产品与本公司生产的样本释放剂 (液相色谱-串联质谱法) 及爱博才思有限公司生产的液相色谱串联质谱检测系统配套使用, 用于水溶性维生素 B1、维生素 B2、维生素 B3、维生素 B5、吡哆酸、维生素 B7、5-甲基四氢叶酸、甲基二丙酸的系统校准。	2027/6/13	2022/6/14	延续注册中
151	水溶性维生素复合质控品	II类	本产品与本公司生产的样本释放剂 (液相色谱-串联质谱法) 及爱博才思有限公司生产的液相色谱串联质谱检测系统仪器配套使用, 用于水溶性维生素 B1、维生素 B2、维生素 B3、维生素 B5、吡哆酸、维生素 B7、5-甲基四氢叶酸、甲基二丙酸的质谱法检测, 进行室内质量控制。	2027/6/13	2022/6/14	首次注册

152	儿茶酚胺及其代谢物校准品（血）	II类	与本公司生产的样本释放剂（儿茶酚胺-磁珠法）及适用仪器配套使用，用于甲氧基肾上腺素（MN）、甲氧基去甲肾上腺素（NMN）、3-甲氧基酪胺（3-MT）、肾上腺素（E）、去甲肾上腺素（NE）、多巴胺（DA）共 6 项指标的检测系统校准。	2028/1/3	2023/1/4	首次注册
153	儿茶酚胺及其代谢物校准品（尿）	II类	与本公司生产的样本释放剂（儿茶酚胺-磁珠法）及适用仪器配套使用，用于甲氧基肾上腺素（MN）、甲氧基去甲肾上腺素（NMN）、3-甲氧基酪胺（3-MT）、肾上腺素（E）、去甲肾上腺素（NE）、多巴胺（DA）共 6 项指标的检测系统校准。	2028/1/3	2023/1/4	首次注册
154	儿茶酚胺及其代谢物质控品（尿）	II类	与本公司生产的样本释放剂（儿茶酚胺-磁珠法）及适用仪器配套使用，用于甲氧基肾上腺素（MN）、甲氧基去甲肾上腺素（NMN）、3-甲氧基酪胺（3-MT）、肾上腺素（E）、去甲肾上腺素（NE）、多巴胺（DA）共 6 项指标的室内质量控制。	2028/1/3	2023/1/4	首次注册
155	儿茶酚胺及其代谢物质控品（血）	II类	与本公司生产的样本释放剂（儿茶酚胺-磁珠法）及适用仪器配套使用，用于甲氧基肾上腺素（MN）、甲氧基去甲肾上腺素（NMN）、3-甲氧基酪胺（3-MT）、肾上腺素（E）、去甲肾上腺素（NE）、多巴胺（DA）共 6 项指标的室内质量控制。	2028/1/3	2023/1/4	首次注册
156	全自动样本制备系统	II类	用于临床检验分析仪器分析前试剂或样本的精密加样，与相应检测试剂盒配套使用，对生物样本中目标化合物进行提取、净化和富集处理。	2030/12/31	2026/1/1	延续注册
157	全自动样本制备系统	II类	用于临床检验分析仪器分析前试剂或样本的精密加样，与相应检测试剂盒配套使用，对生物样本中目标化合物进行提取、净化和富集处理。	2031/6/3	2026/6/4	延续注册
158	乙型肝炎病毒核心抗体 IgM 检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	III类	用于体外定性检测人体血清或血浆样本中的乙型肝炎病毒核心抗体 IgM（抗-HBc-IgM）	2029/3/4	2024/3/5	首次注册
159	戊型肝炎病毒 IgG 抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	III类	用于体外定性检测人体血清或血浆样本中戊型肝炎病毒 IgG 抗体。	2029/3/4	2024/3/5	首次注册
160	乙型肝炎病毒前 S2 抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	III类	用于体外定性检测人体血清或血浆样本中的乙型肝炎病毒前 S2 抗原。	2029/3/7	2024/3/8	首次注册
161	乙型肝炎病毒前 S1 抗原检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	III类	用于体外定性检测人体血清或血浆样本中的乙型肝炎病毒前 S1 抗原。	2029/3/12	2024/3/13	首次注册

162	人类免疫缺陷病毒抗原/抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	III类	本产品用于体外定性检测人体血清或血浆样本中的 HIV-1/HIV-2 抗体和 HIV-1 p24 抗原。	2029/3/20	2024/3/21	首次注册
163	结核分枝杆菌特异性细胞免疫反应检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	III类	本产品用于体外定性检测人新鲜外周静脉抗凝血中结核分枝杆菌特异性的 T 细胞免疫反应。	2029/7/1	2024/7/2	首次注册
164	戊型肝炎病毒 IgM 抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光）	III类	用于体外定性检测人体血清或血浆样本中的戊型肝炎病毒 IgM 抗体。	2029/11/20	2024/11/21	首次注册
165	脂溶性维生素测定试剂盒（液相色谱-串联质谱法）	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中维生素 A(VA)、25-羟基维生素 D2(25(OH)D2)、25-羟基维生素 D3(25(OH)D3)、维生素 E(VE)、维生素 K1(VK1)的浓度。	2030/4/2	2025/4/3	首次注册
166	儿茶酚胺及其代谢物测定试剂盒（液相色谱-串联质谱法）	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血浆中去甲肾上腺素（NE）、肾上腺素（E）、多巴胺（DA）、甲氧基去甲肾上腺素（NMN）、甲氧基肾上腺素（MN）、3-甲氧基酪胺（3-MT）的浓度。不用于肿瘤的辅助诊断。	2030/4/2	2025/4/3	首次注册
167	6 种类固醇激素测定试剂盒（液相色谱-串联质谱法）	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中睾酮(T)、雄烯二酮(A4)、17 α 羟孕酮(17-OHP)、脱氢表雄酮（DHEA）、硫酸脱氢表雄酮（DHEA-S)和双氢睾酮（DHT）的浓度。	2030/4/2	2025/4/3	首次注册
168	水溶性维生素测定试剂盒(液相色谱-串联质谱法)	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中维生素 B1（VB1）、维生素 B2（VB2）、维生素 B3（VB3）、维生素 B5（VB5）、吡哆酸（VB6PA）、维生素 B7（VB7）、5-甲基四氢叶酸（5-MTHF）的浓度。	2030/10/29	2025/10/30	首次注册
169	抗缪勒氏管激素测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	II类	用于体外定量测定人血清或血浆中抗缪勒氏管激素的含量。	2030/7/8	2025/7/9	首次注册
170	乙型肝炎病毒核心抗体检测试剂盒（磁微粒化学发光法）	III类	用于体外定性检测人体血清或血浆中的乙型肝炎病毒核心抗体（HBcAb）。	2030/11/18	2025/11/19	首次注册
171	乙型肝炎病毒表面抗体测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	III类	用于体外定量检测人体血清或血浆样本中的乙型肝炎病毒表面抗体（HBsAb）。	2030/11/18	2025/11/19	首次注册
172	丙型肝炎病毒抗	III类	用于体外定性检测人体血清或血浆中的丙型肝炎病毒抗	2030/11/30	2025/12/1	首次

	体检测试剂盒 (磁微粒化学发光法)		体。			注册
173	乙型肝炎病毒 e 抗原检测试剂盒 (磁微粒化学发光法)	III类	本试剂盒用于体外定量检测人体血清或血浆样本中的乙型肝炎病毒 e 抗原 (HBsAg)。	2030/12/11	2025/12/12	首次注册
174	乙型肝炎病毒表面抗原测定试剂盒 (磁微粒化学发光法)	III类	用于体外定量检测人体血清或血浆样本中的乙型肝炎病毒表面抗原 (HBsAg)。	2030/12/28	2025/12/29	首次注册
175	乙型肝炎病毒 e 抗体检测试剂盒 (磁微粒化学发光法)	III类	本产品用于体外定性检测人体血清或血浆样本中的乙型肝炎病毒 e 抗体 (HBsAb)。	2030/12/28	2025/12/29	首次注册
176	梅毒螺旋体抗体检测试剂盒 (磁微粒化学发光法)	III类	用于体外定性检测人体血清或血浆中的梅毒螺旋体抗体。	2031/1/18	2026/1/19	首次注册
177	25-羟基维生素 D 测定试剂盒(液相色谱-串联质谱法)	II类	本试剂盒用于体外定量测定人血清中 25-羟基维生素 D (25(OH)D) 的浓度。	2031/4/20	2026/4/21	首次注册

4、本报告期末（2026 年 6 月 30 日）及上年同期期末（2025 年 6 月 30 日）的医疗器械注册证的数量，以及报告期内的新增与失效数量

序号	公司名称	本报告期末医疗器械注册证/备案凭证的数量	上年同期的医疗器械注册证/备案凭证的数量	报告期内的新增数量	报告期内的失效数量
1	北京华大吉比爱生物技术有限公司	155	164	2	17
2	深圳华大基因生物医学工程有限公司	5	5	0	0
3	华大生物科技（武汉）有限公司	73	71	2	5
4	武汉华大基因生物医学工程有限公司	12	11	0	0
5	深圳华大因源医药科技有限公司	0	1	0	0
6	华大数极生物科技（哈尔滨）有限公司	1	1	0	0

二、核心竞争力分析

（一）体系化研发能力凸显协同效应，产品线布局广泛保障可持续发展

公司高度重视创新科技研发，多年来坚持在分子检测上游实验技术和信息技术，生育健康、肿瘤防控、传感染疾病防控等应用领域持续高比例投入，取得了一系列重要的专利成果。截至 2026 年 6 月 30 日，公司及其全资、控股子公司拥有的授权有效专利共计 847 项，其中发明专利 716 项，实用新型专利 100 项，外观设计专利 31 项。报告期内，新增已获授权专利 45 项，其中发明专利 32 项，实用新型专利 12 项，外观设计专利 1 项；新增发明专利申请 17 项，其中通过专利合作协定（简称 PCT）途径的有 2 项。截至报告期末，公司自有注册商标 1,044 项；生物信息分析等方面自主软件取得了 928 项软件著作权。临床医学检验应用和技术底层相通，研发投入具有协同效应，有利于提高投入产出比，从长期看有利于提升经营业绩。

1、生育健康类服务的研发与产品线优势

生育健康服务应用服务方面，公司围绕涵盖婚前、孕前、产前、新生儿和儿童成长阶段的出生缺陷三级防控体系进行了全面的产品线布局。

公司作为胎儿染色体非整倍体（T21、T18、T13）检测（即无创产前基因检测）的行业领导者，于 2008 年成功研发该检测技术并于 2010 年 12 月率先开始临床应用，是国内乃至国际无创产前基因检测技术的开创者及技术引领者。超过 14 万例临床人群的无创产前基因检测数据文献，表明该技术对 T21、T18、T13 的检测灵敏度分别达到 99.17%、98.24% 和 100%，特异度分别达到 99.95%、99.95% 和 99.96%。专利“胎儿遗传异常的无创性检测”获得“第 17 届中国专利奖”优秀奖，是高通量测序转化医学应用领域的首个国家级专利奖。2026 年，华大基因获得中国首个无创产前基因检测试剂盒及 NGS 筛查建库试剂盒的 CE-IVDR 认证。双“首证”加持，为深耕全球市场奠定了坚实根基。2022 年和 2024 年分别取得流产组织染色体非整倍体检测试剂盒以及羊水染色体非整倍体和片段缺失检测试剂盒医疗器械注册证，获批染色体异常种类居行业首位，为临床产前诊断、遗传学病因排查等提供全面的资质保障。公司致力于出生缺陷防控事业，推进严重单基因病的一级防控，在国内率先开展扩展性携带者筛查检测项目，以更加全面、准确、高效地助力临床评估育龄人群生育单基因隐性遗传病患儿的风险，帮助高风险夫妇做出科学的生育决策。公司参与两个国内扩展性携带者筛查专家共识的撰写和首发，推动扩展性携带者筛查在国内临床应用探索迈入新发展阶段。显性单基因病的防控方面，公司在国内率先推出多种显性单基因病无创产前检测，有效防控新发显性单基因病首次发生，并启动全国多中心项目，进一步完善出生缺陷防控体系。公司持续关注新生儿阶段遗传病防控，推动新生儿筛查从单病种的传统的免疫生化筛查转向多病种的基因筛查，并参与国内《新生儿基因筛查技术选择、实验检测及数据分析专家共识》撰写和发布，助力更多患儿实现早期诊断，及时采取有效的治疗和干预措施，避免患儿出现不可逆的器官功能损害或智力障碍，帮助患儿最大程度的恢复健康。

公司为海外不同客户需求提供差异化解决方案，在东南亚、中亚等一带一路地区布局胚胎移植前染色体非整倍体筛查、新生儿基因筛查和染色体非整倍及微缺失微重复检测本地化解决方案，通过试剂研发降本策略，结合公司自主研发的 HALOS 干实验解决方案，为海外辅助生殖机构提供从全基因组扩增到本地生信分析的全流程解决方案，助力一带一路国家提升优生优育服务水平。同时注重海外资质布局，新生儿基因筛查检测试剂盒先后获批沙特和泰国资质，标志着海外产品线不断完善并获得了监管体系认可。

2、肿瘤与慢病防控的研发与产品线优势

肿瘤与慢病防控方面，公司从预防、早筛、诊疗、监测四个维度建立了肿瘤防控的闭环产品线，为医疗机构提供从预防到诊疗全方面覆盖的本地化检测整体解决方案。

在肿瘤的主动防控方向，公司围绕高发肿瘤和重点癌种，持续完善无创、便捷、可规模化推广的肿瘤早筛产品矩阵。公司自主研发了华常康®（COLOTECH™）多靶点粪便 DNA 甲基化检测产品，具有对于结直肠癌及进展期腺瘤的检测灵敏度、特异性高的特点。同时，公司依托 DNA 甲基化检测技术平台，进一步拓展消化系统五癌检测、胃癌 DNA 甲基化检测、肝癌 DNA 甲基化检测、宫颈癌 DNA 甲基化检测及尿路上皮癌 DNA 甲基化检测等产品和服务，助力重点癌种的早发现、早诊断和早干预。公司为医疗机构提供适配高、中、低检测通量的自动化整体解决方案及配套试剂盒，为产品在国内、国际具有 PCR 检测能力的基层医疗机构或第三方医学检验实验室中的普及推广提供了技术保障。其中，华常康

® (COLOTECH™) 试剂盒已经获得了中国、欧盟、英国、塞尔维亚、土耳其、匈牙利、沙特、印度尼西亚、泰国、马来西亚、格鲁吉亚、巴西、哥伦比亚等多个国家和地区的准入资质，为公司在全球肿瘤防控市场打造产品优势奠定了坚实的基础。

在肿瘤诊断和监测方向，公司对遗传性肿瘤产品进行升级，检测范围由 25 个癌种 90 个基因升级到 26 个癌种 108 个基因，新增了遗传性肺癌基因检测，升级后的检测范围更加贴合目前行业指南推荐的检测基因覆盖范围，进一步提升产品的市场竞争力。在发布国际版华择安® 实体瘤用药精选 panel 本地化解决方案后，公司在国内同步推出实体瘤用药全景基因检测（816 基因）产品本地化方案，升级版大 panel 产品无需配备超声打断仪进行片段化，更加适配全流程自动化，可降低院内检测的设备投入，提升本地化解决方案综合优势。基于华见微®MRD 检测产品，公司与国内专家合作的关于结直肠癌新辅助治疗疗效监测的临床研究成果，在 2026 年美国临床肿瘤学会年会（ASCO）会议上以摘要形式发布。在国际市场，赋能拉美地区及一带一路国家等地区的客户，成功实现从样品处理到临床报告的干湿实验全流程本地化交付，助力发展中国家肿瘤精准诊疗的临床实践落地。

公司聚焦认知障碍疾病，发布多款阿尔茨海默病血液检测产品，并结合阿尔茨海默病风险基因检测（APOE 基因）及认知障碍疾病基因检测等产品，形成多维度检测方案，用于风险评估、鉴别诊断、用药指导等方向。在神经精神健康领域，公司发布癫痫、精神分裂症、抑郁症和焦虑症患者的药物基因检测产品。心血管防控方向，公司的同型半胱氨酸营养代谢产品（质谱法）获批，进一步推动高血压精准防控产品医院本地化进程。

3、感染防控类服务的研发与产品线优势

在传染性疾病预防精准防控领域，公司依托组学技术平台，构建了覆盖社区获得性感染，复杂/疑难感染以及罕见/新发感染等临床诊疗需求的产品解决方案，全面适配基层筛查、临床常规诊疗、重症疑难病例诊断及新发突发感染处置等多元化应用场景，形成全链条、全覆盖的感染检测解决方案，充分满足各级医疗机构差异化、精准化的临床检测需求。

针对疑难危重和新发罕见感染，公司自 2014 年起推出基于宏基因组高通量测序（mNGS）技术的主力产品 PMseq® 病原宏基因组高通量测序产品，采用物理法+化学法双重破壁、反向富集技术和 DR 分检流程，最大限度接近无偏性，能够一次性检测 36,000 余种病原体以及代表性耐药和毒力基因，同时可提供对宿主基因的 CNV 分析，为临床诊断提供强大支持。针对常规社区获得性感染，公司持续丰富靶向测序产品矩阵，落地高性价比的轻量化检测方案。2023 年起陆续推出 PTseq™ 病原靶向高通量测序产品（tNGS）及覆盖更多临床样本类型与病症候群的 PTseq™ plus 产品，兼顾检测精准度与普惠性，有效下沉各级医疗场景，降低患者检测成本。针对分枝杆菌细分感染领域，专项推出 PTseq™-TB 分枝杆菌靶向高通量测序产品，精准匹配结核及非结核分枝杆菌感染诊疗需求，为临床制定个性化抗感染治疗方案提供关键依据。报告期内，公司进一步丰富 tNGS 产品矩阵，推出基于“一步法”PTseq™-RTI 靶向高通量测序产品，采用一步法建库流程，可一次性覆盖呼吸道常见 102 种病原体及耐药、毒力基因，在保持高检测灵敏度的同时简化实验流程，缩短检测周期，为临床提供更高效、更可及的解决方案。在此基础上，公司持续推进技术平台升级，基于自主的 CycloneSEQ™ 单分子纳米孔测序平台，创新推出 POCS 呼吸道病原靶向单分子测序方案。该方案具备快速报告、长读长精准鉴别近缘菌及配套智能判读体系三大核心优势，实现“速度、深度、广度”的全面提升，为呼吸道感染精准诊疗提供了全新的技术选择。

为解决高通量测序技术操作复杂、设备占地大、落地门槛高的行业痛点，公司自主研发的 SIRO 平台高通量基因测序本地化医学解决方案，通过高度集成化的全流程自动化设计，将样本处理、建库、测序、生信分析及报告生成全流程整合于 2-8 平方米的紧凑空间内，实现“样本进，报告出”的一站式服务，为医疗机构提供高效、智慧的原病原检测解决方案，大幅降低高端精准检测技术的落地成本与操作门槛，加速感染性疾病精准诊疗技术的基层普及与规模化应用。报告期内，公司加速推进感染诊断业务智能化升级，依托累计 10 万+份高质量标准化病原测序数据集，通过对多维度临床信息（症状、体征、影像特征、用药史、流行病学史）与检测数据的深度对齐，开发了病原微生物智能报告辅助系统（PMAID），该系统可依托 HALOS 一体机搭建全流程智能研判体系，覆盖测序数据解析、临床感染与定植区分、疑难罕见病原体识别，大幅缩减人工解读工作量，统一报告解读标准。本技术已联合我国医疗机构累计完成上千例临床真实样本验证，高效提升感染诊断与报告出具整体效率。

4、多组学大数据服务与合成业务的研发与产品线优势

多组学大数据服务方面，公司利用基因测序、质谱、基因合成、大数据、云计算等技术，率先面向全球客户提供基于基因组学、转录组学、表观基因组学、单细胞组学、时空组学、蛋白质组学、代谢组学等多组学的大数据采集、分析和挖掘的综合解决方案服务。

在基础医学方向，基于国产自主短读长高通量测序平台 DNBSEQ 及长读长测序平台 CycloneSEQ，提供常规 WGS、Low Pass WGS 和长读长 WGS，推出长+短 WGS 整体解决方案以及人群队列研究大科学支持计划，结合人基因组变异交互分析系统，为科研工作者提供从低深度到高深度、短读长到长读长的全面解决方案，在此基础上，公司基于自主长读长测序平台 CycloneSEQ 成立了“十万长读长人群联盟”，旨在加速长读长技术在科研、临床、农业及药物开发等多领域的深度融合与应用落地，同时结合国别基因组项目与疾病队列项目积累的丰富经验，推出大型队列研究的全面解决方案，助力精准医学基础研究与应用的高效转化；在动植物育种方向，公司利用国产自主的高通量测序、多种长读长测序及长片段提取技术，可提供基于涵盖动植物 T2T 基因组至群体泛基因组研究的全谱系整体解决方案。针对种质资源保护与分子育种的需求，基于自主长读长 CycloneSEQ 平台推出的长读长动植物重测序产品及 T2T 基因组解决方案，可提供从“种质资源→多组学数据→种质资源分析→分子创新育种”的全流程解决方案，为提高分子育种效率及数据信息共享提供坚实支撑；凭借长期的技术积淀，公司拥有超 6,000 次 *De novo* 组装经验，已完成 1,200 多个重要物种的基因组专业分析流程，确保组装结果准确可靠；结合 500 余篇合作发表的顶级期刊文章及种质资源数字化一站式解决方案，助力农业育种科研创新与产业升级；在微生物方向，公司依托多平台整合和全领域技术优势，针对宏基因组及单菌多组学研究需求，推出宏基因组测序服务与单菌多组学分析方案，结合 Dr. Tom 平台提供高质量的数据分析服务。针对个体微生物到群落的系统研究需求，公司基于国产自主长读长测序平台 CycloneSEQ，推出“单菌完成图”产品，并持续进行“万种菌基因组计划”，可全面覆盖微生物组学研究的各大领域。在人体微生物研究方面，已发表文章 185 篇，其中 CNNS 系列文章 39 篇，总计引用次数超过 6.2 万次，处于行业领先地位；在单细胞组学方向，针对单细胞多应用场景服务需求，公司在全球范围内提供基于 DNBeLab C 系列单细胞平台产品，覆盖高通量单细胞 RNA-Seq、高通量单细胞免疫组库以及高通量单细胞 ATAC 等系列技术。产品适用于图谱发育、疾病大队列、肿瘤研究以及多种细化研究领域，可提供从样本到文章一站式服务。截至目前，DNBeLab C 系列单细胞平台累计助力发表 360 余篇 SCI 文章，包含 7 篇 *Cell*，5 篇 *Nature*，2 篇 *Science*，平均影响因子 12+，其中 IF>10 文章数有 180 余篇。在时空组学方向，公司主推纳米级分辨率、厘米级视场的时空组学服务产品，覆盖新鲜样本和 FFPE 时空转录组产品，并提供时空转录组学和空间代谢等多组学研究方案。目前已完成多物种、多组织类型近万例样品的组织切片和测序服务，覆盖胚胎发育、生命演化、脑科学、疾病病理、植物研究等多个领域，时空组学助力研究人员在 *Cell*、*Science*、*Nature*、*Cell Research* 等期刊上发表了 631 余篇研究文章。公司推出时空转录组大芯片一站式科研服务，在生命发育、脑科学、疾病机制解析等关键研究方向实现突破性应用。在多组学整体解决方案方向，公司推出的类器官研究方案、脑科学方案和多组学大科学支持计划，为不同应用领域科研工作者提供从方案设计到分析交付的一站式多组学解决方案。Dr. Tom 多组学数据挖掘系统可轻松实现交互式数据挖掘，助力多组学产品数据分析交付。

依托 150 余篇自主及合作科研成果所奠定的技术实力、丰富的项目执行经验、严格高效的质控体系、多款高性能质谱平台、Dr. Tom 多组学数据挖掘系统等，构建了覆盖蛋白质组学与代谢组学的全流程服务能力。在蛋白质组学方面，提供从鉴定到定量、修饰等全面的解决方案，并推出全景空间蛋白质组学检测、small RNA 糖链修饰（GlycoRNA）同步鉴定与定量分析等新技术服务；在此基础上，公司打造“磁珠法 DIA 深度覆盖 + Olink Reveal 超高灵敏靶向”双平台技术体系，有效突破血液等高通量样本中超低丰度蛋白的检测瓶颈，为大规模研究提供“全景洞察+精准定量”的双重保障，进一步巩固了该领域的综合竞争优势。在代谢组学方面，提供从非靶向到靶向、高通量靶向到靶向小 panel、小分子到脂质的全方位解决方案，同步推出空间代谢组学服务，配套国内经同行评议认可的分析软件系统，保障结果的可信度与权威性。依托强大的生物信息分析平台，公司核心定量蛋白质组学与代谢组学服务均搭载独有的差异网络分析与信号传递网络分析模块，旨在帮助科研人员深度解析数据背后的调控机制与生物学意义；同时，代谢组学服务配备 AI 智能解读系统，直连权威数据库，规避通用 AI “幻觉”风险，让数据挖掘更智能高效。在蛋白质组学和代谢组学方面，均配备有全流程全自动化的解决方案及先进机器学习预测模型，为大规模样品的研究提供有力支撑和保障。在常规组学方面，包括结合独有信号传递网络分析的蛋白质组和转录组、蛋白质组和磷酸化蛋白质组、蛋白质组和 N 连接完整糖肽蛋白质组，代谢组和宏基因组/16S 扩增子、代谢物和重测序、代谢组和转录组，以及转录组、蛋白质组

和代谢组三组学等。在空间组学方面，提供自动配准的空间代谢组与空间转录组关联分析，实现不同维度数据的精准整合。凭借先进技术与成熟流程，公司为科研工作者提供更全面、优质的多组学整合解决方案，助力深入探索生命机制。

合成业务方面，公司持续聚焦寡核苷酸与基因合成两大核心业务领域。在寡核苷酸合成与质控方向，公司再次顺利通过 ISO13485 复审，确保持续符合高质量标准与严控质量水平的要求。公司积极推进产线自动化升级，目前引物合成平台自动化程度已超 70%。通过对生产过程及质控参数的规范化管理和自动化设备的有效运用，持续满足工业客户对高纯度引物的需求。此外，公司完成生产管理系统的升级改造，未来将为客户提供更加灵活便捷的服务途径和更完善的服务内容。在基因合成方面，公司对全流程进行了工艺优化，整体提升了产品的质量、效率与稳定性。针对基因组装、点突变等关键环节实施有效改进，使成本更加可控；通过自动化流程的使用，人效显著提升；通过优化核心试剂自产流程，大幅提升了使用效率及成功率，切实保障质量稳定并降低了外部依赖。未来，公司将基于新的难度基因合成技术和基因合成设计方案，持续进行技术打磨，提升产品的交付速度和市场竞争力。

5、精准医学检测综合解决方案的研发与产品线优势

精准医学检测融合前沿科技与传统医学方法，积极践行“健康中国”战略，提供贯穿全生命周期的新型医学综合解决方案。公司依托自主可控的高性能平台与深厚的临床转化能力，面向医疗机构、科研机构及第三方检验机构，提供涵盖实验室设计及其所需的仪器试剂、分析软件、技术转移、人员培训、数据库建设及报告解读的精准医学检测综合解决方案。该解决方案整合了测序、质谱、传统检验等技术路径，集成高通量测序仪、高分辨质谱仪及智能分析解读平台等多技术平台，广泛应用于出生缺陷防控、肿瘤防控、慢病管理和感染防控等领域，有力推动“健康中国”战略落地实施。

基因检测行业正朝着高效普惠、精准可靠的方向加速发展，华大基因 SIRO 高通量基因检测本地化医学解决方案以全流程一体化整合为核心，深度集成智能调度、自动化解码、全流程验证等核心模块，搭配专属全流程室内质控规则软件及配套质控品，构建起覆盖实验操作、数据分析、结果解读到报告输出的完整闭环体系，全方位解决传统基因检测流程复杂、人工依赖度高、解读效率低等痛点，其结构化数据沉淀更为后续回溯、科研挖掘及数据资产运营提供底层支撑。

目前，SIRO 高通量基因检测本地化医学解决方案已在精准预防、筛查、诊断、治疗和监测等多个领域广泛应用，凭借低成本、高效率、易落地的核心优势，为不同规模医疗机构提供一站式本地化基因检测整体解决方案，既突破了本地化院内数据分析解读的技术瓶颈，也推动基因检测技术向更广泛的医疗场景普及，为疾病早期诊断、精准治疗和个性化健康管理提供强有力支持。

（二）智能化驱动产品与数据底座，多组学完善健康管理闭环

公司持续推进智能化能力向产品化、终端化落地，围绕门诊诊疗、数据底座建设与慢病管理等核心方向，持续完善从多组学技术到健康管理多场景应用的闭环，加速商业化落地。

报告期内，公司联合产业合作伙伴于第二十一届国际基因组学大会生育健康临床应用会议（ICG21·RH）上发布华医™系列智能终端。首批产品主要包括华医·惠诊™门诊智能终端与华医·数智™精准医学数据治理智能终端。其中，华医·惠诊™覆盖诊前、诊中、诊后全流程，支持专科智能预问诊、接诊信息结构化呈现、语音辅助生成符合规范的医疗文书以及纸质报告自动解析；在遗传咨询等场景中，集成自研 GeneT 基因检测多模态智能分析工具，辅助变异位点解读。华医·数智™聚焦检验、病理、病历等医疗文书结构化与院内专病科研库建设，搭载医疗治理规则体系，以缓解临床数据碎片化问题。产品采用院内部署与数据闭环架构，配套安全合规及日志审计功能，硬件联网即可快速部署，运维由院方与厂商分工协作，减轻医院信息科实施与运维负担。在试点与验证中，产品在问诊效率、病历书写、报告解析及变异解读等环节效率与准确率均有提升，报告解析精准率与召回率表现良好，文书结构化覆盖主要临床类型。产品在不同医院信息系统环境中的适配效果与应用深度，后续将结合项目落地持续验证优化。

在数据底座建设方面，公司持续强化精准医疗相关数据治理能力。报告期内，公司中标国内知名三甲医院机构医疗基因数据管理系统相关项目，拓展医疗基因数据治理业务。围绕医疗及基因检测数据，公司推进标准化、质量管控、资产化与安全合规等能力建设，构建数据资产目录、数据血缘及全生命周期管理机制，为精准医疗业务提供统一、可控、合规的数据基础，并为多组学数据接入及主动健康相关应用提供支撑。

在慢病管理的技术底座层面，公司依托哈尔滨健康队列（Harbin Health Biobank, HHB），已建立覆盖心脑血管高危人群临床信息、宏基因组和多模态影像等多源数据的标准化质控、归档及动态追踪系统。同时，公司持续推进 AI 大模型及慢病风险预警模型的研发，正式发布的 Genos-m 模型面向人体相关微生物基因组和宏基因组数据，可对微生物基因、

完整基因组及宏基因组样本进行统一分析和特征表征。基于高质量训练数据、稀疏专家架构和长序列建模技术，Genos-m 在不同数据尺度和应用任务中均展现出较好的稳定性和迁移能力。基准测试及应用验证结果显示，Genos-m 在疾病风险预警、超低测序深度样本分析等场景中具有良好的应用潜力，可为慢病风险评估、健康管理，以及个性化营养等产品研发提供底层技术支持。

在技术能力的基础上，公司加速推进慢病管理的场景化应用与商业化落地。基于多组学检测分析技术与系统工程整合能力，公司致力于构建面向全人群、全方位、全生命周期的疾病主动防控多组学技术体系，针对“未病”、“欲病”（高风险）和“已病”人群提供分层健康管理与精准干预，推动从“治已病”向“治欲病”的防控闭环转型。报告期内，公司 GigaLab 智慧实验室解决方案已在华北、华南、天津等区域完成阶段性落地，通过功能岛级联设计实现多种复杂实验并行处理，支撑系统化健康管理需求。“i99 智健”系统整合多组学数据与设备监测，打通健康洞察、个性化方案定制、专项检测、多组学评估、动态调整与复诊推荐等全链路环节，构建可持续循环的健康管理闭环。公司已在深圳、武汉、天津战略布局示范中心，覆盖我国南部、中部与北部关键区域，为精准医学闭环实践提供更多的区域范例。

（三）发挥规模化和数智化优势，夯实精准医学综合服务体系

公司依托实验室规模化布局、数智化平台体系及信息数据安全合规管理优势，持续夯实精准医学综合服务体系，助力全球化战略稳步推进。

1、实验室规模化布局优势

公司具备显著的实验室规模与全域布局优势，在高通量测序、分子生物学实验室规划建设领域具备丰富的技术积累与成熟的项目落地经验。截至报告期末，公司下属基因检测实验室共计 20 家，业务布局覆盖全球 7 个国家。公司已与全球上千家医疗机构建立合作关系，与各医疗机构开展合作的联合实验室超过 1,200 家，覆盖全球 100 多个国家和地区。依托在医学检测领域领先的规模化运营能力与综合服务体系，公司持续优化生产交付流程，推行集约化运营模式，有效提升交付效率与服务品质，同步实现运营成本的合理压降。

公司依托高通量测序技术，将基因测序技术应用于临床检测场景，打造无创产前基因检测、肿瘤基因检测、遗传病基因检测、病原微生物基因检测等核心产品矩阵，获得广泛认可。基于高通量测序、质谱、PCR、生化免疫等全技术平台，公司拥有全球领先的基因组研究平台和生物信息分析能力，具备大型基因组学实验平台建设和丰富的临床转化经验，可为各医疗机构提供覆盖妇幼健康、肿瘤防控、感染防控、慢病管理等领域的个性化精准医学整体解决方案，共建区域精准医学中心，并通过互联网智慧医院系统加成，建设智慧精准医学中心，辐射周边各级医疗机构，为区域内患者提供更精准、高效的医疗健康服务。

2、数智化平台体系优势

数字化与智能化建设是公司精准医学业务创新迭代、高质量发展及全球化布局的核心支撑基石。报告期内，公司紧跟生命科学数字化与 AI 智能化发展趋势，持续完善信息化体系、智能算力布局与大数据治理能力，聚焦生命大数据价值挖掘与 AI 产业转化，落地核心软硬件智能化升级，贯通基因测序、智能分析、数据存储、科研研发、生产交付与临床落地全业务链路，加速构建生命大数据与 AI 应用一体化平台，全面提升公司数字化、智能化核心竞争优势。

核心设施建设方面，报告期内，公司围绕核心设施建设，探索构建生命科学大数据底层能力，推进支撑 PB 级多组学大数据的统一算力与数据治理体系。相关探索范围覆盖测序、临床、单细胞等多类生物数据的存储、质控、标准化与分布式解析，以标准化、安全化机制解决数据碎片化问题，沉淀高质量可复用组学数据集，为生命科学大模型训练积累数据基础。同时，相关能力预期将应用于基因组基础模型训练、微调与推理，探索打通“数据归集—数据集构建—AI 研发应用”全技术闭环，支撑基础科研、临床诊疗与新药研发智能化升级。

算力支撑层面，报告期内，公司完成国产自主可控昇腾 NPU 智算集群建设，部署 192 卡昇腾算力节点，搭建起高性能、高安全的专属智能算力体系，可充分满足超大参数生命科学大模型训练、微调、推理及海量多组学数据并行解析的高强度算力需求。依托国产化算力底座与 BGI Cloud 数据、AI 能力，公司构建形成“国产算力基座+生命大数据+AI 模型研发”一体化技术架构，夯实了生命科学 AI 产业的自主可控底层能力，有效规避外部技术壁垒带来的潜在风险。

为落实公司数字化转型与高质量发展战略，提升产品研发管理能级与协同创新效率，公司以“研产一体化”为目标，启动产品生命周期管理（PLM）系统建设，着力构建覆盖产品从需求定义、设计研发、配方工艺到生产交付全生命周期

的统一数字化管理平台。报告期内，PLM 系统已完成第一阶段正式上线运行，项目管理、技术文档管理、物料与 BOM 管理、配方管理及产成品管理等核心功能模块全面投入使用，建立起以产品结构为核心的研发数据底座，实现了研发数据的集中管控、版本可溯与流程线上协同。PLM 系统的成功落地，标志着公司研发数字化转型取得阶段性成果。对内，打通了从需求、设计、配方到生产交付的跨部门数据链路，推动研发模式从经验驱动向数据驱动转变，有效提升了研发质量、缩短了产品上市周期；对外，为后续与 SAP、CRM、MES 等核心业务系统的深度融合与数据贯通奠定平台基础，推动公司向“一张网、一个底座、一套数据”的数字化运营格局迈进。未来，随着 PLM 系统持续迭代与深化应用，将有力支撑公司研发体系的全域数字化与智能化升级，为公司产品创新能力的跃升与核心竞争力的巩固强化注入持续动力。

为积极响应医疗机构对数据安全、流程高效与运营自主的迫切需求，华大基因于 2018 年自主研发了可实现本地化独立运行的 HALOS 基因检测分析解读一体机，可对临床检测样本的测序数据进行自动化分析、注释和解读，进而生成准确可靠的报告结果，为临床精准诊疗本地化交付提供有力支持。依托 HALOS 基因检测分析解读一体机，SIRO 合作单位已突破百家，设备累计发货超百台，实现了从样本到报告的全流程覆盖，使医院本地化交付从流程自动化向数据资产化延伸。市场覆盖度方面，截至报告期末，HALOS 一体机累计部署 2,100 多台，覆盖中国全部省份及全球 30 多个国家，适配从 DNBSEQ-E25 小型到 T 系列大型测序仪的各类实验室场景本地化方案，能够满足不同规模、不同层级医疗机构的本地化检测需求。数据安全与合规性方面，HALOS 已获得中国国家网络系统安全等级保护 3 级备案证明和欧洲权威隐私保护 ePrivacySeal 认证，该认证从法律和技术两个维度全面评估了 HALOS 对 GDPR 及其他欧洲数据保护法规的符合性，确保 HALOS 为用户提供安全可靠的数据分析服务。

公司深耕精准医学本地化领域，依托自主可控的技术平台，为医疗机构提供从样本处理到报告出具的全流程本地化解决方案，加速推进 OmicsOne 智能分析解读平台的持续升级。OmicsOne 智能分析解读平台是公司自主研发的全链智能化本地部署一站式解决方案，覆盖数据分析、智能解读、报告输出与数据挖掘等关键环节，集成十二大功能中心，兼容 NIFTY®全因、康孕®CNV-seq、安孕可®遗传病携带者筛查等多产品分析，可实现院内数据智能解读与报告自动出具，并支持自建可视化本地数据库；联动验证平台，实现高通量测序与 Sanger、qPCR 等技术的一体化管理，有效保障医院数据主权与自主决策权，为本地化医学实验室打造智能合规、高效自动化的可进化解决方案，助力精准医疗本地化服务提质增效。报告期内，OmicsOne 平台推出 NIFTY®显性单基因病无创产前检测、安馨可®新生儿筛查等系列新品，进一步丰富了一站式基因检测解读产品矩阵，形成“检测+解读+落地”的业务闭环；同时新增云端版，依托高性能计算资源支持弹性扩容与灵活访问，无需本地化部署即可开展智能化分析解读，有效拓宽了平台海外业务适配能力，降低了国际客户的部署门槛，为精准医疗检测服务的全球化拓展奠定基础。在技术深度上，该平台通过自研智能化手段辅助解读工具，依据 ACMG、ACGS、ClinGen 等国际权威解读指南构建智能变异解读逻辑链，大幅降低临床解读门槛；同时支持医院构建专属的本地化案例库，可在保障数据主权的同时，使历史病例数据持续赋能临床诊断与科研探索，实现本地化知识沉淀的持续积累。未来，公司将持续深耕精准医疗本地化领域，推动 OmicsOne 智能分析解读平台及相关产品迭代升级，强化技术创新能力，助力医疗机构在保障数据主权前提下实现自主决策。公司将以更智能、更合规、更自动化的解决方案，为医疗机构的本地化医学实验室提供检测效率范式升级与持续进化能力，持续提升临床与科研价值，助力精准医疗向“国产化、分布式、智能化”方向发展。

3、信息与数据安全及合规管理优势

公司高度重视信息与数据安全，构建了以数据安全&个人信息保护委员会为核心、专职岗位为支撑、各部门委员协同执行的三级治理体系，覆盖战略决策、制度执行与业务操作全流程，形成权责清晰的治理闭环，保障数据安全工作规范运行。

与治理体系相协同，公司建立了系统化的数据安全管理体系，从制度规范、技术防护和组织运营三大维度筑牢安全防线。制度层面，以《数据安全合规策略》为纲领制定系列管理规范，对全量数据实施分类分级，贯穿数据全流程落实差异化管控，并协同风险监测与应急响应等配套机制形成闭环管理；编制《人工智能安全管理规范》，将公司自研大模型及相关 AI 应用产品的全生命周期安全管理、员工在工作过程中使用 AI 工具的行为全面纳入制度化管控，保障 AI 应用安全可控。技术层面，报告期内公司完成自有机房建设并投入使用，强化核心数据资产的自主可控管理能力，部署数据库加密脱敏工具、智能 DLP（数据防泄密）系统、网络安全态势感知系统、防火墙集群及 WAF 应用防火墙等进行防护，构建起从数据资产到网络边界的纵深防护体系。引入行业领先的信息安全服务商开展实战攻防演练，以攻促防保障

数据安全措施落地见效。组织运营层面，公司通过常态化安全宣传、钓鱼演练等方式提升员工信息安全意识与风险应对能力，同时对数据相关流程进行自动化升级，实现高效安全交付，为数字化业务高速发展筑牢安全底座。

公司构建了信息安全与数据合规双重保障体系。信息安全方面，公司 14 个核心生产系统均通过国家等保三级测评，并取得 ISO/IEC 27001:2022 信息安全管理体系认证，充分彰显公司在行业内的领先地位。合规管理方面，公司于 2023 年 6 月通过国际权威机构 BSI 的严格审核，获得 GB/T 35770-2022 / ISO 37301:2021 合规管理体系认证，成为行业内率先获此认证的企业。未来公司将持续深化数据安全治理，推进数据动态分类分级、零信任和隐私计算的落地部署，同时完善合规体系运行机制，强化重点领域风险识别，全面护航业务稳健发展。

（四）强化准入资质与体系认证，夯实质量管理基础

公司资质体系完备，已形成显著的全球化准入优势，为业务拓展提供有力支撑。截至报告期末，公司共有 14 家单位拥有医疗机构执业许可证书，12 家医学检验实验室通过临床基因扩增检验实验室技术验收，单基因遗传病基因突变检测、胎儿染色体非整倍体无创产前基因检测、低深度全基因组测序（CNV-seq）检测、人乳头瘤病毒（HPV）基因分型检测以及家族性乳腺癌基因突变检测等检验项目通过临床基因扩增检验技术备案；另有 3 家医学检验实验室获得了首批遗传病诊断专业、植入前胚胎遗传学诊断专业、肿瘤诊断与治疗项目的高通量基因测序技术临床应用试点单位资质。

公司获得国家药监局批准的医疗器械注册证和备案凭证 246 项，境外医疗器械资质 231 项。覆盖欧盟、日本、澳大利亚、泰国、沙特阿拉伯、哥伦比亚和巴西等 20 余个国家和地区，确保公司产品持续满足欧盟等多国家和地区的市场要求。此外，公司的无创产前基因检测产品获欧盟、马来西亚、泰国、沙特阿拉伯、英国、印度、澳大利亚、哥伦比亚、EAEU（Eurasian Economic Union 欧亚经济联盟）等国家和地区资质 62 项，肠癌检测产品获得巴西、泰国、沙特阿拉伯、哥伦比亚、英国、澳大利亚等国家和地区资质 64 项，助力产品全球推广。

公司严格恪守“公正、科学、严谨、准确、及时”的质量方针，建立了覆盖全业务流程的质量管理体系，多次荣获国内外质量奖项，质量管理成果获得社会机构的多方认可。公司通过了合规（ISO 37301:2021）、质量（ISO 9001:2015）、环境（ISO 14001:2015）、职业健康安全（ISO 45001:2018）、信息安全（ISO/IEC 27001:2022）和医疗器械质量管理体系认证（ISO 13485:2016）以及检验检测机构资质认定（CMA）、检测实验室认可（ISO/IEC 17025:2017）、医学实验室认可（ISO 15189:2022）等多项专业实验室认可。同时公司的实验室信息管理系统已通过信息安全等级保护三级测评。根据认可认证机构和行业相关公司官网数据显示，公司是少数在基因测序领域覆盖生育、肿瘤、感染、多组学大数据业务，并同时具备 ISO 15189、ISO/IEC 17025、CMA、ISO 37301、ISO/IEC 27001、ISO 13485、ISO 9001、ISO 14001 和 ISO 45001 等全面资质的机构，且为国内高通量基因测序领域首家获得 ISO 15189、ISO/IEC 17025、ISO/IEC 27001 和 ISO 37301 资质的机构。报告期内子公司持续参加国家卫健委临床检验中心、欧洲分子基因诊断质量联盟（EMQN）等国内外能力验证项目，报告期内满分通过国内外能力验证 280 余次，实验室检测质量持续领先。

在夯实内部质量体系的基础上，公司积极推动行业标准化建设，提出或参与研制生育、肿瘤、感染、多组学大数据业务相关各级标准。截至报告期末，公司提出或参与各级标准研制合计 126 项，其中国际标准 1 项，“一带一路”区域标准 2 项，国家标准 17 项，团体标准 65 项。多项标准的出台，进一步规范了基因检测技术的临床应用，为保障相关产品和服务质量提供了重要支撑。公司还参与多个国内外行业标准组织或产业联盟，为促进全球领先标准的研制和实施、护航产业发展作出重要贡献。

（五）海外拓展深耕“一带一路”与金砖国家，深化本土化运营策略

公司总部位于中国深圳，在北京、天津、武汉、哈尔滨、石家庄等国内主要城市设有分支机构和医学检验所，并在中国香港、拉美等地区设有海外中心和核心实验室，已形成“覆盖全国、辐射全球”的网络布局，业务遍及全球 100 多个国家和地区，包括中国境内 2,000 多家科研机构和 2,400 多家医疗机构，其中三甲医院 600 多家；欧洲、亚太、拉美等地区合作的海外医疗和科研机构超过 3,000 家，与 30 多个国家和地区的卫生主管机构建立了合作关系。

公司持续推动基因技术在海外国家的应用，依托在精准医学检测及公共卫生疾控方面的经验，通过在海外重点国家建立精准医学实验室、共建联合实验室、合资公司、技术转移转化等方式，推动中国技术、中国经验、中国标准“走出去”，助力海外合作伙伴尤其是“一带一路”以及金砖国家医药卫生和大健康产业的生态建设，并助力海外多个国家在出生缺陷防控、肿瘤精准防控以及传染性疾病防控等方面取得了巨大成绩。公司因地制宜，实施“一区一策”“一国一

策”的差异化市场策略，以“技术输出+本地合作”的模式赋能本地合作伙伴实现业务落地。截至目前，公司已累计在 51 个国家完成了超过 170 个技术转移项目，有效促进海外业务的本地化发展。在泰国，公司持续深化与公共卫生部合作，共同推动无创产前检测（NIPT）纳入政府医保报销范畴，并与多家医院共建基因检测实验室。在印尼、越南、巴基斯坦、沙特等国家，公司通过参与政府项目、拓展商业合作等多元化模式，助力当地精准医学和公共卫生服务的发展。下一步，公司将继续整合本地供应链，探索与其他出海中国企业的产业链协同，深化本土化运营。在产品策略上，公司将重点在海外市场布局无创产前检测、全基因组测序等核心产品，通过智能工具应用与国际化协同，形成正向驱动。

三、主营业务分析

概述

参见“一、报告期内公司从事的主要业务”相关内容。

主要财务数据同比变动情况

单位：元

	本报告期	上年同期	同比增减	变动原因
营业收入	1,788,516,575.76	1,631,977,557.41	9.59%	
营业成本	1,046,013,389.31	903,343,393.75	15.79%	
销售费用	326,875,870.23	336,523,086.25	-2.87%	
管理费用	132,297,608.36	142,806,963.64	-7.36%	
财务费用	-20,915,460.84	-64,703,231.19	67.67%	主要系汇兑损失增加、利息收入减少所致
所得税费用	10,750,647.83	-17,459,517.16	161.57%	主要系利润总额增加所致
研发投入	175,825,413.70	256,347,894.60	-31.41%	主要系职工薪酬减少所致
经营活动产生的现金流量净额	-276,820,353.03	-413,608,432.91	33.07%	主要系本期销售商品、提供劳务收到的现金增加所致
投资活动产生的现金流量净额	-88,446,073.25	-532,745,860.55	83.40%	主要系投资支付的现金减少所致
筹资活动产生的现金流量净额	-63,013,973.19	387,172,853.09	-116.28%	主要系本期取得借款收到的现金及偿还债务支付的现金减少所致
现金及现金等价物净增加额	-458,182,042.51	-547,230,018.54	16.27%	

公司报告期利润构成或利润来源发生重大变动

☐适用 ☒不适用

公司报告期利润构成或利润来源没有发生重大变动。

占比 10%以上的产品或服务情况

☒适用 ☐不适用

单位：万元

	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
分产品或服务						
生育健康基础研究和临床应用服务	34,610.22	20,346.98	41.21%	-18.77%	-16.11%	-1.87%
多组学大数据服务与合成业务	33,669.09	21,924.18	34.88%	20.86%	34.53%	-6.62%
精准医学检测综合解决方案	91,722.77	48,968.33	46.61%	31.71%	47.82%	-5.82%

四、非主营业务分析

☒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	-5,674,466.99	-9.69%	主要系权益法核算的长期股权投资收益	否
公允价值变动损益	25,192,564.11	43.04%	主要系其他非流动金融资产持有期间公允价值变动产生的损益	否
资产减值	-9,241,349.13	-15.79%	主要系存货减值	否
营业外收入	676,963.45	1.16%	主要系固定资产报废收益	否
营业外支出	3,831,317.41	6.55%	主要系非流动资产报废损失及和解金支出	否
其他收益	10,072,409.49	17.21%	主要系与日常活动相关的政府补助	否
信用减值损失	-85,215,318.66	-145.59%	主要系应收账款计提的信用减值损失	否
资产处置损益	1,480,692.69	2.53%	主要系使用权资产处置损益	否

五、资产及负债状况分析

1、资产构成重大变动情况

单位：元

	本报告期末		上年末		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	2,695,679,539.20	24.02%	3,285,631,476.69	27.96%	-3.94%	
应收账款	1,820,878,454.49	16.23%	1,653,723,779.38	14.07%	2.16%	
存货	497,900,295.30	4.44%	480,415,670.69	4.09%	0.35%	
长期股权投资	427,729,223.83	3.81%	445,203,969.95	3.79%	0.02%	
固定资产	2,632,630,578.69	23.46%	2,655,848,917.44	22.60%	0.86%	
在建工程	13,612,387.62	0.12%	10,731,031.95	0.09%	0.03%	
使用权资产	54,652,573.56	0.49%	100,043,945.07	0.85%	-0.36%	
合同负债	549,635,126.68	4.90%	619,844,193.76	5.28%	-0.38%	
长期借款	416,768,000.00	3.71%	442,816,000.00	3.77%	-0.06%	
租赁负债	31,717,355.50	0.28%	73,470,158.86	0.63%	-0.35%	
交易性金融资产	466,879,452.05	4.16%	492,423,035.61	4.19%	-0.03%	
预付款项	38,426,026.64	0.34%	25,942,282.21	0.22%	0.12%	
其他应收款	52,797,023.50	0.47%	75,767,756.93	0.64%	-0.17%	
其他流动资产	103,512,358.17	0.92%	96,713,372.41	0.82%	0.10%	
长期应收款	20,530,552.83	0.18%	25,825,872.68	0.22%	-0.04%	
其他权益工具投资	197,485,326.80	1.76%	202,090,865.52	1.72%	0.04%	
其他非流动金融资产	827,954,170.15	7.38%	788,218,963.67	6.71%	0.67%	
无形资产	398,503,456.34	3.55%	406,532,444.34	3.46%	0.09%	
开发支出	43,588,134.76	0.39%	62,409,633.66	0.53%	-0.14%	

商誉	36,474,269.97	0.33%	36,474,269.97	0.31%	0.02%	
长期待摊费用	91,941,129.04	0.82%	94,974,400.06	0.81%	0.01%	
递延所得税资产	243,919,008.06	2.17%	236,020,527.63	2.01%	0.16%	
其他非流动资产	545,667,787.80	4.86%	535,371,324.05	4.56%	0.30%	

2、主要境外资产情况

☐适用 ☒不适用

3、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）	492,423,035.61	4,552,968.00	879,452.05		1,718,000,000.00	1,743,000,000.00	5,096,551.56	466,879,452.05
2.其他权益工具投资	202,090,865.52	-4,605,538.72	-71,455,641.31					197,485,326.80
3.其他非流动金融资产	788,218,963.67	25,736,147.67	157,549,401.15		30,000,000.00	16,000,941.19		827,954,170.15
金融资产小计	1,482,732,864.80	25,683,576.95	86,973,211.89		1,748,000,000.00	1,759,000,941.19	5,096,551.56	1,492,318,949.00
上述合计	1,482,732,864.80	25,683,576.95	86,973,211.89		1,748,000,000.00	1,759,000,941.19	5,096,551.56	1,492,318,949.00
金融负债					10,958,465.00	10,958,465.00	-36,386.00	

其他变动的内容

其他变动主要系报告期内取得投资收益。

报告期内公司主要资产计量属性是否发生重大变化

☐是 ☒否

4、截至报告期末的资产权利受限情况

单位：元

项目	期末余额	期初余额
货币资金	58,176,254.56	55,099,477.50
合计	58,176,254.56	55,099,477.50

六、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
33,587,899.18	1,697,940.15	1,878.16%

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

4、以公允价值计量的金融资产

☒适用 ☐不适用

单位：元

资产类别	初始投资成本	本期公允价值变动损益	计入权益的累计公允价值变动	报告期内购入金额	报告期内售出金额	本期投资收益	其他变动	期末金额	资金来源
基金	539,986,799.14	25,736,147.67	210,324,942.29	30,000,000.00	16,000,941.19	796,779.86		764,310,800.24	自有资金
股票	18,636,841.15	-4,605,538.72	-3,768,097.61			148,885.95		14,868,743.54	自有资金
其他-非上市公司股权投资	116,418,911.05		-52,775,541.14					63,643,369.91	自有资金
其他-其他权益工具投资	250,304,126.96		-67,687,543.70					182,616,583.26	自有资金
其他-理财产品	491,000,000.00	4,552,968.00	879,452.05	1,718,000,000.00	1,743,000,000.00	5,096,551.56		466,879,452.05	自有资金
合计	1,416,346,678.30	25,683,576.95	86,973,211.89	1,748,000,000.00	1,759,000,941.19	6,042,217.37		1,492,318,949.00	--

5、募集资金使用情况

☐适用 ☒不适用

公司报告期无募集资金使用情况。

6、委托理财、衍生品投资情况

(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	46,600	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

单位：万元

受托机构名称（或受托人姓名）	受托机构（或受托人）类型	风险特征	产品类型	金额	起始日期	终止日期	资金投向	报告期实际损益金额	报告期损益实际收回情况	事项概述及相关查询索引（如有）
招商银行股份有限公司深圳盐田支行	银行	低风险	理财产品	5,000.00	2025 年 11 月 05 日	2026 年 02 月 09 日	其他	8.61	到期	
兴业银行深圳笋岗支行	银行	低风险	理财产品	2,000.00	2026 年 04 月 02 日	2026 年 05 月 19 日	其他	4.52	到期	
招商银行股份有限公司深圳盐田支行	银行	低风险	理财产品	3,000.00	2026 年 04 月 16 日	2026 年 05 月 07 日	其他	2.47	到期	
招商银行股份有限公司深圳盐田支行	银行	低风险	理财产品	2,000.00	2026 年 04 月 16 日	2026 年 05 月 08 日	其他	1.72	到期	
兴业银行深圳笋岗支行	银行	低风险	理财产品	3,000.00	2026 年 04 月 23 日	2026 年 05 月 07 日	其他	1.62	到期	
招商银行股份有限公司深圳盐田支行	银行	低风险	理财产品	2,500.00	2026 年 04 月 28 日	2026 年 05 月 20 日	其他	2.44	到期	
兴业银行深圳笋岗支行	银行	低风险	理财产品	3,200.00	2026 年 05 月 08 日	2026 年 05 月 19 日	其他	1.53	到期	
招商银行股份有限公司深圳盐田支行	银行	低风险	理财产品	2,000.00	2026 年 05 月 09 日	2026 年 06 月 10 日	其他	2.36	到期	
招商银行股份有限公司深圳盐田支行	银行	低风险	理财产品	5,000.00	2026 年 05 月 09 日	2026 年 05 月 20 日	其他	2.36	到期	
招商银行股份有限公司深圳盐田支行	银行	低风险	理财产品	3,000.00	2026 年 05 月 22 日	2026 年 06 月 01 日	其他	1.22	到期	
兴业银行深圳笋岗支行	银行	低风险	理财产品	2,139.66	2026 年 05 月 22 日	2026 年 06 月 01 日	其他	0.88	到期	
兴业银行深圳笋岗支行	银行	低风险	理财产品	2,860.34	2026 年 05 月 22 日	2026 年 06 月 26 日	其他	3.64	到期	
招商银行股份有限公司深圳盐田支行	银行	低风险	理财产品	4,500.00	2026 年 05 月 22 日	2026 年 06 月 01 日	其他	1.96	到期	
招商银行股份有限公司深圳盐田支行	银行	低风险	理财产品	7,000.00	2026 年 06 月 10 日	2026 年 06 月 16 日	其他	1.90	到期	
招商银行股份有限公司深圳盐田支行	银行	低风险	理财产品	2,000.00	2026 年 06 月 11 日	2026 年 07 月 08 日	其他	1.77	未到期	
招商银行股份有限公司深圳盐田支行	银行	低风险	理财产品	7,000.00	2026 年 06 月 15 日	2026 年 07 月 01 日	其他	4.89	未到期	
合计				56,200.00	--	--	--	43.89	--	--

(2) 衍生品投资情况

☒适用 ☐不适用

1) 报告期内以套期保值为目的的衍生品投资

☒适用 ☐不适用

单位：万元

衍生品投资类型	初始投资金额	期初金额	本期公允价值变动损益	计入权益的累计公允价值变动	报告期内购入金额	报告期内售出金额	期末金额	期末投资金额占公司报告期末净资产比例
外汇合约	1,095.85				1,095.85	1,095.85		0.00%
合计	1,095.85				1,095.85	1,095.85		0.00%
报告期内套期保值业务的会计政策、会计核算具体原则，以及与上一报告期相比是否发生重大变化的说明	报告期内套期保值业务的会计政策、会计核算具体原则：详见第八节财务报告的“附注五、重要会计政策及会计估计”的“11、金融工具”。与上一报告期相比未发生重大变化。							
报告期实际损益情况的说明	报告期内，套期业务实际损益金额-3.64 万元。							
套期保值效果的说明	通过开展以套期保值为目的的外汇衍生品交易，提高了公司应对外汇波动风险的能力，更好地规避和防范了公司所面临的外汇汇率波动风险，增强公司财务稳健性，避免汇率波动对公司利润和股东权益造成不利影响。							
衍生品投资资金来源	自有资金							
报告期衍生品持仓的风险分析及控制措施说明（包括但不限于市场风险、流动性风险、信用风险、操作风险、法律风险等）	（一）投资风险：公司开展外汇套期保值交易业务遵循合法、谨慎、安全和有效的原则，不做投机性、套利性的交易操作，但进行外汇套期保值交易业务仍存在一定的风险，主要包括：1、市场风险：外汇套期保值交易合约汇率、利率与到期日实际汇率、利率的差异将产生交易损益；在外汇衍生品的存续期内，每一会计期间将产生重估损益，至到期日重估损益的累计值等于交易损益。2、流动性风险：因市场流动性不足而无法完成交易的风险。3、履约风险：开展金融衍生品业务存在交易对方在合约到期无法履约带来的风险。4、内部控制风险：外汇套期保值专业性较强，复杂程度较高，在开展交易时，可能存在因操作人员未按规定程序操作、未准确及时识别业务相关信息或其他内控制度不完善等原因，导致在办理业务过程中造成损失风险。 （二）风险控制措施：1、为降低内部控制风险：公司已制定并最新修订《证券投资、期货和衍生品交易管理制度》，对外汇衍生品交易业务的操作原则、审批权限、内部操作流程、信息隔离措施、内部风险报告制度及风险处理程序、信息披露等作出明确规定。公司外汇衍生品交易行为均以正常生产经营为基础，以具体经营业务为依托，不得进行投机和套利交易。同时严格按照外汇衍生品交易相关制度规定进行业务操作，控制交易风险。2、为降低汇率大幅波动风险：公司加强对汇率的研究分析，实时关注国际市场环境变化，适时调整交易策略，最大限度地避免汇兑损失。3、交易管理：公司仅与具有外汇套期保值业务经营资质的大型银行等金融机构开展外汇套期保值业务，保证公司外汇套期保值交易开展的合法性。同时，公司将审慎审查与金融机构签订的合约							

	条款，严格执行风险管理制度，以防范法律风险。4、风险预警管理：为尽可能降低汇率大幅波动带来的不利影响，公司财经部将持续跟踪外汇衍生品公开市场价格或公允价值变动，及时评估外汇套期保值交易的风险敞口变化情况，发现异常情况及时上报管理层，提示风险并执行应急措施。5、内控监督管理：公司内审内控部门对外汇套期保值交易的决策、管理、执行等工作的合规性进行监督检查。
已投资衍生品报告期内市场价格或产品公允价值变动的情况，对衍生品公允价值的分析应披露具体使用的方法及相关假设与参数的设定	不适用
涉诉情况（如适用）	不适用
衍生品投资审批董事会公告披露日期（如有）	2025 年 10 月 24 日
衍生品投资审批股东会公告披露日期（如有）	2025 年 11 月 12 日

2) 报告期内以投机为目的的衍生品投资

☐适用 ☒不适用

公司报告期不存在以投机为目的的衍生品投资。

七、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

八、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：万元

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
武汉华大医学检验所有 限公司	子公司	许可项目：医疗服务；第三类医疗器械经营；货物进出口；技术进出口；进出口代理（依法须经批准的项目，经相关部门批准后 方可开展经营活动，具体经营项目以相关部门批准文件或许可证 件为准）一般项目：第二类医疗器械销售；非居住房地产租赁； 医疗设备租赁；办公设备租赁服务；计算机软硬件及辅助设备批 发；计算机软硬件及辅助设备零售；仪器仪表销售；实验分析仪 器销售；办公设备销售；专用化学产品销售（不含危险化学 品）；化工产品销售（不含许可类化工产品）；技术服务、技术 开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广；汽车旧车销 售；居民日常生活服务；第一类医疗器械销售（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）	人民币 11,000 万元	109,534.06	68,066.65	43,751.57	4,250.10	3,450.43
BGI Health (HK) Co., Ltd.	子公司	提供基因组测序和高效生物信息学的分析服务	美元 18,800 万 元	247,295.28	240,857.60	14,914.29	3,429.66	3,312.28
深圳华大基 因科技服务 有限公司	子公司	一般经营项目是：生物技术研发、生物技术服务、技术转让与技 术咨询（不含外商投资限制、禁止类目录）；经营货物及技术进 出口业务（不含进口分销、国家专营专控商品）；试剂的购买与 销售（科技服务类）；计算机软件、信息系统软件的开发和软件 信息服务。许可经营项目是：检验检测服务。（依法须经批准的 项目，经相关部门批准后 方可开展经营活动，具体经营项目以相 关部门批准文件或许可证件为准）	人民币 1,222.2221 万元	128,548.24	102,970.65	20,464.94	1,751.79	1,534.30

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
BGI HEALTH COLOMBIA S.A.S	注销	业务调整
BGI South Africa (Pty) Ltd	注销	业务调整
DNB Tech GmbH	新设	业务拓展
重庆新一产生命科技有限公司	同一控制下企业合并	业务拓展

九、公司控制的结构化主体情况

☐适用 ☒不适用

十、公司面临的风险和应对措施

1、行业政策变化风险

公司主营业务主要为通过多组学大数据技术手段提供研究服务和精准医学综合解决方案，国内外行业政策、市场环境的调整变化，将会对公司经营活动和业绩持续性产生影响。同时，近年来随着医药卫生、医疗保障领域改革的持续深化，国家陆续出台了一系列行业监管政策和措施，对基于高通量测序技术的基因检测服务行业、人类遗传资源管理、数据安全等相关监管法规进行调整和完善。如果公司在经营策略上未能及时调整以适应行业监管政策及执行，行业准入和技术标准等方面的变化，可能会对公司的业务开展和生产经营产生不利影响。

公司严格遵守国家及行业相关监管法规与政策，持续关注相关行业政策变化，聚焦主营业务市场需求进行产品的研发投入与前瞻性战略布局，在资质申报与审查、生产经营执业许可等方面提前做好部署，积极应对可能发生的政策风险。公司持续提高合规管理水平，不断完善经营活动全流程合规管理体系，提前布局合规管理体系认证，尽可能降低经营活动中的合规风险。

2、市场竞争加剧的风险

随着多组学行业快速发展和技术不断创新，基因测序成本持续下降、多组学应用加速普及，社会对基因组学应用行业的关注度和接受程度越来越高，行业竞争格局正从技术驱动向“技术+规模”双驱动转变。精准医疗与基因检测行业受国家医疗卫生政策影响较大。随着医疗体制改革的深入推进，部分服务项目可能面临招标降价、集中采购等政策压力，检测产品服务价格相应呈下降趋势，常规检测服务毛利率承压。多组学业务基于成熟产品和服务的竞争未来将进一步加剧，虽然公司在测序平台、核心技术和产业链规模等方面具有综合优势，若未来无法持续优化成本、拓展高附加值业务并巩固技术的先发优势，可能面临盈利空间收窄的风险。

公司聚焦主营业务，以市场需求为导向，在研发、产品与渠道端进行前瞻性布局。通过技术创新与发挥规模效应，持续推出高附加值的新产品与服务，积极应对市场环境变化和竞争加剧带来的影响；依托自主平台和大数据优势，将智能化技术应用于检测流程及报告解读，提升数据分析效率和准确性的同时有效降低测序成本，增强服务效能。同时，公司对内持续推进提质增效，提升运营效率；对外积极拓展国际市场，分散区域政策风险，保障业务稳健发展。

3、海外业务风险

公司在推进全球业务的过程中，力求遵守本国及海外国家及行业的监管法规与政策。如果发生以下情形，例如境外业务所在国家和地区的法律法规、产业及贸易政策或者境外投资环境发生重大变化，公司及子公司面临海外出口管制；或因国际政治经济形势出现不利变化、贸易摩擦等无法预知的因素或其他不可抗力，以及海外重要客户合作协议到期后未能续约等情形，将可能给公司海外业务的正常开展、持续发展带来潜在不利影响。此外，美国关税政策调整以及国际贸易环境的不确定性，亦构成公司海外业务拓展中需要重点关注的风险因素。

受国际地缘政治因素影响，公司近年来面临多项海外出口管制。公司的下属子公司北京六合、香港科技分别于 2020 年 7 月、2023 年 3 月被美国商务部工业与安全局（BIS）列入“实体清单”，可能限制其采购受 EAR 管制物项，进而对

相关业务的正常开展产生不利影响。此外，公司于 2022 年 10 月被美国国防部列入“中国军事企业”清单，可能导致合作方在涉及美国国防相关领域时，对与公司的业务合作提出更严苛的要求，进而对公司与特定客户的业务往来带来不确定性。同时，公司将继续密切关注美国《生物安全法案》相关立法进展及其可能对公司业务带来的政策风险。

针对上述风险，公司密切关注海外业务重点国家或地区关税及产业政策动向，采取必要措施适应国际贸易环境变化；深入了解政治经济环境变迁，完善海外业务风险分级管理，做好区域风险评估，制定差异化的区域业务策略并完善应急预案，提升跨境经营风险应对能力；深化客户合作，通过定制化服务和技术支持增强合作粘性；针对子公司被美国商务部列入“实体清单”等出口管制事项，公司积极应对，调整海外监管高风险业务，并持续与美方相关部门保持沟通，尽最大努力降低不利影响。公司持续加强数据安全合规建设，在已成立信息安全管理委员会和数据信息管理委员会的基础上，不断完善信息和数据安全相关管理制度，结合具体业务活动全方位地优化信息和数据安全，以满足国际信息安全规范要求。

4、汇率波动风险

公司海外业务覆盖全球多个国家和地区，日常经营中的采购、销售等环节存在多币种结算敞口。公司通过合规金融工具合理对冲汇率波动风险。若外币汇率出现超预期大幅波动，将直接影响公司的汇兑损益，对公司盈利状况造成一定的影响。

公司将密切关注宏观经济政策变化及全球主要货币汇率走势，持续跟踪外汇衍生品公开市场价格或公允价值变动，及时评估公司外汇风险敞口，动态调整应对策略。适时运用外汇套期保值等汇率避险工具，降低汇率波动对公司汇兑损益的影响；结合业务需求，合理匹配外汇资产与负债的币种和期限，降低净风险敞口；公司还将通过渠道、管理、技术等创新，提高产品附加值，同时结合汇率变化，适时调整产品销售价格，减少相关货币汇率波动对公司经营业绩的影响。

5、知识产权纠纷风险

公司所从事的基因组学应用行业属于新兴的高新技术行业，具有技术复杂、专业性高和知识更新快的特点，不同国家、地区之间的监管存在一定差异。如果公司在运用相关技术进行生产经营时，未能充分认识到可能侵犯第三方申请在先的知识产权，或其他公司未经授权而擅自使用或侵犯华大基因的知识产权，可能会产生知识产权侵权的纠纷。

针对上述风险，公司将充分了解目标市场所在地区的监管法规与知识产权政策，持续完善知识产权战略布局，推进市场开拓过程中，尤其是拓展海外市场时，做好知识产权预警，在产品入市前及时完成核心专利、商标等知识产权的全球注册申请，同步推进各项国际资质认证工作，有效规避知识产权侵权风险，切实保障公司合法权益，避免潜在的经济损失和法律纠纷。

6、供应链风险

原材料的稳定供应是公司供应链和业务运营的重要保障。目前公司部分原材料来源于海外供应商，若出现供应不稳定或交易成本上升，或因子公司被列入“实体清单”可能导致其采购受 EAR 管制的物项受限，进而可能对公司业务运营产生不利影响。2025 年以来美国关税政策的调整变化对公司供应链影响整体可控，公司已通过提前布局国产化替代、多元化供应和技术自主创新等措施，显著降低了对美国及其他海外原料的依赖。目前，公司产品涉及的相关海外原材料（如酶、荧光探针、建库提取试剂原料等）已基本实现国产化及自产化研发，少量部分仍需海外供应的原材料也在加速推进国产化替代进程。此外，公司与关联方存在一定比例的关联采购，若未来关联方因自身发展或监管要求调整经营策略，可能对供货稳定性及公司采购成本带来不确定性影响。

为应对上述风险，公司建立了完善的供应链保障体系，同时密切关注国际贸易政策的动态变化，努力做好供应链风险管理，确保供应安全。首先，加强与上游国产关键优质供应商的战略伙伴关系，建立关键原材料安全库存，确保关键原材料长期稳定持续供应；其次，积极关注主要原材料国内外供应的市场变化情况，针对主要原材料供应变动趋势做出及时预判，制定灵活高效的采购及安全库存策略应对贸易风险。最后，公司长期布局规划，持续推进多平台、多产品、多供应渠道的梯次化布局，加强不同技术平台产品间原材料的替代方案，通过技术创新和本地化生产构建自主可控的供应链体系，有效降低地缘政治等因素对核心原材料供应的影响。公司将持续优化供应链管理，确保业务运营的稳定性和可持续性。

7、新产品研发风险

公司持续推动产品和服务品类的源头创新和升级迭代，在妇幼健康、肿瘤防控、感染防控、多组学大数据等多个主营业务领域布局研发项目。基因组学应用行业具有技术门槛较高、产品研发和资质报批周期较长等特点，且研发投入成本过高，新产品在研发过程中易受行业政策、市场变化等不可控因素的影响；在研发过程中，研发团队、管理能力、技术路线选择都会影响产品研发成效。如果公司在投入大量研发经费后，无法在预期时间内研发出具有商业价值且符合市场需求的产品，将对公司的盈利能力产生不利影响。在医疗健康领域，传统诊疗模式与人工智能、大数据等新技术的融合应用，不断催生出新技术、新业态和新模式，有利于提升基因组学应用的数据解读效率，但 AI 技术与基因组学结合在新产品研发方面将面临商业化落地不确定性等多重挑战。

为应对上述风险，公司建立以市场需求为导向的研发机制，在技术研发环节强化前瞻性战略布局，加大符合市场需求的新产品研发及并购投入。结合临床试点经验，公司加快现有多组学产品升级迭代，积极探索智能化技术在疾病筛查、辅助诊断、数据分析等环节的集成应用。公司持续完善研发管理体系，优化项目立项、过程管控与成果转化等流程，提高研发效率，为保持技术领先优势提供机制保障；AI 技术相关项目方面，公司加强智能化模型泛化能力验证、数据治理及合规性评估。目前，智能化及相关创新技术的应用对公司未来经营业绩的影响，取决于产品研发及行业场景应用的落地进度，具有不确定性。请广大投资者理性看待前沿技术快速发展，注意二级市场股价波动风险。

8、因技术和工艺固有限制导致的公司运营风险

由于高通量测序技术和生物信息学分析手段存在一定局限性，难以达到 100%的准确度，检测结果可能出现假阳性和假阴性的情况。考虑到技术和工艺固有的局限性，公司部分产品与保险公司建立了合作，出资为相关检测的受检者进行投保，最大可能地降低了相关产品检测范围内因技术固有限制导致的公司运营风险，如果公司因生产工艺的技术限制导致在检测或研究服务中提供了错误的结果，给检测或研究服务的使用人带来较为严重的后果，公司或将面临承担赔偿责任的风险。此外，基因检测的专业性较强，受检者有可能对技术局限或检测范围的理解存在偏差，由此引发纠纷或舆情。

公司将持续加大研发投入，优化高通量测序技术精度，在检测业务规模扩大的同时，将智能化技术应用于检测流程以及解读报告分析过程，提升数据解读的准确性与敏感性，降低技术局限性带来的运营风险。同时通过多种形式和渠道加强与医疗机构、医生之间的培训与交流，通过对知情同意的充分告知，帮助受检者了解基因检测的技术优势和局限，建立科学客观的行业认知。

十一、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
2026 年 2 月 27 日	广东省深圳市盐田区云华路 9 号 华大时空中心会议室	实地调研	机构	GoldmanSachs-Chris Pan GoldmanSachs-David Roman GoldmanSachs-Evie Koslosky GoldmanSachs-Michael Zheng GoldmanSachs-Richard Felton GoldmanSachs-Tianyi Yan 1832AssetMgmtLP-Bruce Zhang AmericanCentury-Bruce Badner ArisanPartners-Martin Jochmann AshleyCapital-Joe Aronovsky BalyasnyAssetMgmt-Cecilia Tan GICPteLtd-George Wei KontikiCapitalMgmt-Emily Sun LazardGroup-Victoire Spahn	公司主营业务经营成果及技术创新发展的整体情况	巨潮资讯网 (http://www.cninfo.com.cn)披露的《华大基因：2026 年 2 月 27 日投资者关系活动记录表》

				MIVAssetMgmt-Christoph Gretler Spectrum Entrepreneurial Ownership-Remi Alioth T RowePrice-Taichi Noda UG Investment-Lucia Fong		
2026 年 4 月 27 日	广东省深圳市盐田区云华路 9 号 华大时空中心会议室	电话沟通	机构	国联民生证券：杨芳；中信证券：李文涛；兴业证券：龚涵清；浙商证券：司清蕊；西南证券：陈辰；东方证券：王光宇；青榕投资：唐明；银河基金：方伟；嘉实基金：孙晓辉；国联基金：刘柏川等 44 人。	2025 年度公司业务发展和经营业绩情况	巨潮资讯网(http://www.cninfo.com.cn)披露的《华大基因：2026 年 4 月 27 日投资者关系活动记录表》
2026 年 5 月 8 日	广东省深圳市盐田区云华路 9 号 华大时空中心会议室	网络平台线上交流	其他	通过全景网“全景路演”平台(http://rs.p5w.net)采用网络远程方式参加“华大基因 2025 年度网上业绩说明会”的投资者	2025 年度公司治理、发展战略、经营状况及可持续发展情况	巨潮资讯网(http://www.cninfo.com.cn)披露的《华大基因：2026 年 5 月 8 日投资者关系活动记录表》

十二、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

为加强公司市值管理工作，进一步规范公司市值管理活动，切实推动公司投资价值提升，增强投资者回报，维护公司、投资者及其他利益相关方的合法权益，公司制定了《市值管理制度》，并于 2025 年 4 月 24 日经第四届董事会第五次会议审议通过。

十三、“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

为推动公司规范运作质量和投资价值持续提升，促进公司长远健康可持续发展，维护全体股东利益，公司结合自身发展战略、经营情况及财务情况等，制定了“质量回报双提升”行动方案，具体内容详见公司于 2026 年 4 月 25 日在巨潮资讯网披露的《关于“质量回报双提升”行动方案的公告》。报告期内，公司积极推进行动方案的落实，持续聚焦主业、强化科技创新、规范公司治理、提升信息披露质量、积极回报投资者，“质量回报双提升”行动方案执行到位。报告期内公司落实“质量回报双提升”行动方案的具体进展情况详见公司于 2026 年 8 月 22 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》（公告编号：2026-056）。

第四节 公司治理、环境和社会

一、公司董事、高级管理人员变动情况

☒适用 ☐不适用

姓名	担任的职务	类型	日期	原因
侯勇	总经理	聘任	2026 年 01 月 27 日	被聘任担任公司总经理
侯勇	董事	被选举	2026 年 05 月 20 日	被选举为公司第四届董事会非独立董事
李宁	职工代表董事	被选举	2026 年 05 月 07 日	被选举为公司第四届董事会职工代表董事
苏航	副总经理	聘任	2026 年 04 月 23 日	被聘任担任公司副总经理
王岩琦	副总经理	聘任	2026 年 04 月 23 日	被聘任担任公司副总经理
赵立见	总经理	离任	2026 年 01 月 23 日	工作安排原因
张国成	职工代表董事	离任	2026 年 05 月 07 日	退休
杨昀	副总经理	离任	2026 年 04 月 10 日	个人原因
李浩	副总经理	离任	2026 年 04 月 10 日	个人原因

二、本报告期利润分配及资本公积金转增股本情况

☐适用 ☒不适用

公司计划半年度不派发现金红利，不送红股，不以公积金转增股本。

三、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）公司 2022 年限制性股票激励计划的主要内容

公司于 2022 年 12 月实施了 2022 年限制性股票激励计划（以下简称本激励计划），本激励计划主要内容如下：

1、激励工具：本激励计划采取的激励工具为第二类限制性股票。

2、标的股票来源：公司向激励对象定向发行的公司人民币 A 股普通股股票。

3、授予价格：本激励计划首次授予限制性股票的授予价格为 28.83 元/股。预留部分限制性股票授予价格与首次授予的限制性股票授予价格相同。在本激励计划草案公告当日至激励对象完成限制性股票归属登记期间，若公司发生资本公积转增股本、派送股票红利、股票拆细或缩股、配股、派息等事宜，限制性股票的授予价格和权益数量将根据本激励计划相关规定予以相应的调整。

4、激励对象：本激励计划的激励对象包括公司公告本激励计划时在公司（含子公司）任职的管理人员及核心业务人员。本激励计划首次授予的激励对象 479 人，不包含华大基因时任董事（含独立董事）、监事、高级管理人员、单独或合计持有公司 5%以上股份的股东或实际控制人及其配偶、父母、子女以及外籍员工；预留授予部分的激励对象 18 人，已在本激励计划经股东大会审议通过后 12 个月内确定。预留激励对象的确定标准参照首次授予的标准确定。

5、授予数量与分配：本激励计划授予激励对象限制性股票总计 820 万股，涉及的标的股票种类为人民币 A 股普通股，约占本激励计划草案公告日公司股本总额 41,391.4325 万股的 1.98%。

本激励计划授出权益分配情况具体如下：

职务	获授的限制性股票数量 (万股)	占本激励计划拟授出权益数量的比例	占本激励计划草案公告 日股本总额比例
管理人员及核心业务人员 (479 人)	680.00	82.93%	1.64%
预留 (18 人)	140.00	17.07%	0.34%
合计	820.00	100.00%	1.98%

注：公司全部在有效期内的股权激励计划所涉及的标的股票总数累计未超过公司股本总额的 20.00%。本激励计划中任何一名激励对象通过全部在有效期内的股权激励计划获授的公司股票数量累计未超过公司股本总额的 1.00%。

6、本激励计划的有效期限、授予日和归属安排

(1) 本激励计划的有效期限

本激励计划的有效期限为自限制性股票授予之日起至激励对象获授的限制性股票全部归属或作废失效之日止，最长不超过 62 个月。

(2) 授予日

授予日在本激励计划经公司股东大会审议通过后由公司董事会确定，授予日必须为交易日（若根据以上原则确定的日期为非交易日，则授予日顺延至其后的第一个交易日为准）。

(3) 本激励计划的归属安排

本激励计划首次授予的限制性股票在首次授予日起满 16 个月后分三期归属，各期归属的比例分别为 30%、30%、40%。

本激励计划预留的限制性股票已在公司 2023 年第三季度报告披露后授予完成，预留授予部分限制性股票在授予日起满 16 个月后分两期归属，各期归属的比例分别为 50%、50%。

7、限制性股票的归属条件

归属期内同时满足下列条件时，激励对象获授的限制性股票方可分批次办理归属：

(1) 本公司未发生如下任一情形：

- ①最近一个会计年度财务会计报告被注册会计师出具否定意见或者无法表示意见的审计报告；
- ②最近一个会计年度财务报告内部控制被注册会计师出具否定意见或无法表示意见的审计报告；
- ③上市后最近 36 个月内出现过未按法律法规、《公司章程》、公开承诺进行利润分配的情形；
- ④法律法规规定不得实行股权激励的；
- ⑤中国证监会认定的其他情形。

公司发生上述第（1）条规定情形之一的，激励对象根据本激励计划已获授但尚未归属的限制性股票不得归属，并作废失效。

(2) 激励对象未发生如下任一情形：

- ①最近 12 个月内被证券交易所认定为不适当人选；
- ②最近 12 个月内被中国证监会及其派出机构认定为不适当人选；
- ③最近 12 个月内因重大违法违规行为被中国证监会及其派出机构行政处罚或者采取市场禁入措施；
- ④具有《公司法》规定的不得担任公司董事、高级管理人员的情形；

⑤法律法规规定不得参与上市公司股权激励的；

⑥中国证监会认定的其他情形。

某一激励对象出现上述第（2）条规定情形之一的，公司将终止其参与本激励计划的权利，该激励对象根据本激励计划已获授但尚未归属的限制性股票不得归属，并作废失效。

（3）激励对象归属权益的任职期限要求

激励对象归属获授的各批次限制性股票前，须满足 12 个月以上的任职期限。

（4）公司层面的业绩考核要求

本激励计划考核年度为 2023 年-2025 年三个会计年度，分年度对公司的业绩指标进行考核，以达到业绩考核目标作为激励对象当年度的归属条件之一。以公司 2021 年与疫情不相关的营业收入值（29.01 亿元）为业绩基数，对各考核年度与疫情不相关的营业收入增长率（A）进行考核，根据各考核年度业绩指标的完成情况确定公司层面归属比例，各年度业绩考核目标安排如下表所示：

归属安排		考核年度	目标值 A_m	触发值 A_n
首次授予及在公司 2023 年第三季度报告披露前预留授予的限制性股票	第一个归属期	2023 年	20.00%	15.00%
	第二个归属期	2024 年	30.00%	25.00%
	第三个归属期	2025 年	40.00%	35.00%
在公司 2023 年第三季度报告披露后预留授予的限制性股票	第一个归属期	2024 年	30.00%	25.00%
	第二个归属期	2025 年	40.00%	35.00%

考核指标	完成情况	公司层面归属系数（X）
与疫情不相关的营业收入增长率（A）	$A \geq A_m$	$X=100\%$
	$A_n \leq A < A_m$	$X=80\%+(A-A_n)/(A_m-A_n)*20\%$
	$A < A_n$	$X=0$

注：1、上述“与疫情不相关的营业收入”以经审计的上市公司营业收入剔除疫情相关营业收入的数据为计算依据。考核期内，若公司存在重大资产重组、重大股权收购、重大子公司出售等特殊事项导致合并报表范围发生变更而增加或减少营业收入的情形，则从该年度起对营业收入考核目标值及基数值进行同口径调整，上述业绩考核指标的口径调整事项由股东大会授权董事会确定。

2、上述业绩考核目标不构成公司对投资者的业绩预测和实质承诺。

归属期内，公司为满足归属条件的激励对象办理归属事宜。若各归属期内，公司未达到上述业绩考核指标的触发值，所有激励对象对应考核当年计划归属的权益全部取消归属，并作废失效；若公司达到上述业绩考核指标的触发值，公司层面归属比例即为业绩完成度所对应的归属比例，未能归属的部分权益取消归属，并作废失效。

（5）激励对象个人层面的绩效考核要求

激励对象个人层面的考核根据公司内部绩效考核相关制度实施。激励对象个人考核评价结果分为“S”、“A”、“B”、“C”、“D”五个等级。

考核结果	S/A/B	C	D
个人层面归属系数（Y）	100%	50%	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股票数量×公司层面归属比例（X）×个人层面归属比例（Y）。

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。

本激励计划具体考核内容依据《深圳华大基因股份有限公司 2022 年限制性股票激励计划实施考核管理办法》执行。

（2）公司 2022 年限制性股票激励计划已履行的审议程序和实施情况

2022 年 11 月 18 日，公司召开第三届董事会第十三次会议审议通过了《关于〈深圳华大基因股份有限公司 2022 年限制性股票激励计划（草案）〉及其摘要的议案》《关于〈深圳华大基因股份有限公司 2022 年限制性股票激励计划实施考核管理办法〉的议案》《关于提请股东大会授权董事会办理公司 2022 年限制性股票激励计划相关事宜的议案》。同意向激励对象授予第二类限制性股票 820 万股，其中首次授予 680 万股，预留授予 140 万股。公司独立董事对本激励计划的相关议案发表了同意的独立意见，律师出具了法律意见书，财务顾问出具了独立财务顾问报告。同日，公司召开第三届监事会第十四次会议审议通过了《关于〈深圳华大基因股份有限公司 2022 年限制性股票激励计划（草案）〉及其摘要的议案》《关于〈深圳华大基因股份有限公司 2022 年限制性股票激励计划实施考核管理办法〉的议案》《关于核实〈深圳华大基因股份有限公司 2022 年限制性股票激励计划首次授予激励对象名单〉的议案》，公司监事会对本激励计划的相关事项进行核实并出具了审核意见，同意公司实施本激励计划。

2022 年 11 月 21 日至 2022 年 11 月 30 日，公司对本激励计划首次授予激励对象的姓名和职务在公司内部进行了公示。截至公示期满，公司监事会未收到任何对本激励计划首次授予激励对象名单提出的异议。2022 年 12 月 1 日，公司在巨潮资讯网（<http://www.cninfo.com.cn>，下同）披露了《监事会关于公司 2022 年限制性股票激励计划首次授予激励对象名单的核查意见及公示情况说明》（公告编号：2022-113）。

2022 年 12 月 6 日，公司召开 2022 年第五次临时股东大会审议通过了《关于〈深圳华大基因股份有限公司 2022 年限制性股票激励计划（草案）〉及其摘要的议案》《关于〈深圳华大基因股份有限公司 2022 年限制性股票激励计划实施考核管理办法〉的议案》《关于提请股东大会授权董事会办理公司 2022 年限制性股票激励计划相关事宜的议案》，并于同日披露了《关于 2022 年限制性股票激励计划内幕信息知情人及首次授予激励对象买卖公司股票情况的自查报告》（公告编号：2022-117），公司对内幕信息知情人及首次授予激励对象在公司本激励计划首次公开披露前 6 个月内买卖公司股票的情况进行自查，未发现相关内幕信息知情人及首次授予激励对象存在利用与本激励计划相关的内幕信息进行股票买卖的行为。

2022 年 12 月 15 日，公司召开第三届董事会第十四次会议、第三届监事会第十五次会议，会议审议通过了《关于向 2022 年限制性股票激励计划激励对象首次授予限制性股票的议案》，董事会认为公司 2022 年限制性股票激励计划规定的首次授予条件已经成就，同意以 2022 年 12 月 15 日为本激励计划的首次授予日，向符合授予条件的 479 名激励对象授予 680 万股第二类限制性股票，授予价格为 28.83 元/股。公司独立董事对激励计划首次授予相关事项发表了同意的独立意见，监事会对本激励计划首次授予激励对象名单（截至首次授予日）进行了核实。

2023 年 12 月 1 日，公司召开了第三届董事会第二十二次会议、第三届监事会第二十二次会议，审议通过了《关于调整 2022 年限制性股票激励计划授予价格的议案》《关于向 2022 年限制性股票激励计划激励对象授予预留限制性股票的议案》。鉴于公司 2022 年度权益分派已实施完毕，根据本激励计划的相关规定及公司 2022 年第五次临时股东大会的授权，公司对本激励计划首次授予和预留授予的限制性股票授予价格由 28.83 元/股调整为 27.83 元/股；同时董事会确定本激励计划的预留授予日为 2023 年 12 月 1 日，向符合授予条件的 18 名激励对象授予 140 万股第二类限制性股票，授予价格为 27.83 元/股（调整后）。本次授予后，本激励计划预留部分限制性股票全部授予完毕。公司独立董事对上述调整和预留授予事项发表了同意的独立意见，公司监事会对预留授予日激励对象名单等相关事项进行了核实并发表了核查意见。

2024 年 4 月 26 日，公司召开了第三届董事会第二十五次会议、第三届监事会第二十五次会议，审议通过了《关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第一个归属期归属条件成就的议案》《关于作废 2022 年限制性股票激励计划部分已授予尚未归属的限制性股票的议案》等议案，董事会认为公司 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第一个归属期规定的归属条件已经成就，根据公司 2022 年第五次临时股东大会的授权，同意按照本激励计划的相关规定为符合条件的激励对象办理限制性股票归属相关事宜。公司监事会对限制性股票首次授予部分第一个归属期归属条件是否成就、对应归属名单进行了核实并发表了核查意见。

2024 年 6 月 7 日，公司在巨潮资讯网披露了《关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第一个归属期归属结果暨股份上市的公告》（公告编号：2024-048），本激励计划首次授予部分第一个归属期归属股份的登记工作完成，本次实际归属人数为 446 人，归属第二类限制性股票数量为 190.725 万股，归属价格为 27.83 元/股。本次限制性股票激励计划首次授予部分第一个归属期归属的 190.725 万股股票于 2024 年 6 月 12 日起上市流通，新增股份上市流通后，公司股本总数由 413,914,325 股增加至 415,821,575 股。

2025 年 4 月 24 日，公司召开第四届董事会第五次会议、第四届监事会第五次会议，审议通过了《关于调整 2022 年限制性股票激励计划授予价格的议案》《关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第二个归属期及预留授予部分第一个归属期归属条件成就的议案》《关于作废 2022 年限制性股票激励计划部分已授予尚未归属的限制性股票的议案》，鉴于公司 2023 年度权益分派已实施完毕，公司董事会同意将本激励计划首次及预留授予限制性股票的授予价格由 27.83 元/股调整为 27.73 元/股，并同意按照规定为符合条件的 421 名激励对象办理 249.55 万股第二类限制性股票归属事宜。公司监事会对限制性股票激励计划首次授予部分第二个归属期及预留授予部分第一个归属期归属条件是否成就、对应归属名单进行了核实并发表了核查意见。

2025 年 6 月 9 日，公司在巨潮资讯网披露了《关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第二个归属期及预留授予部分第一个归属期归属结果暨股份上市的公告》（公告编号：2025-036），本激励计划首次授予部分第二个归属期及预留授予部分第一个归属期归属股份的登记工作完成，本次归属人数为 421 人，归属第二类限制性股票数量为 249.55 万股，归属价格为 27.73 元/股。本次限制性股票激励计划首次授予部分第二个归属期及预留授予部分第一个归属期归属的 249.55 万股股票于 2025 年 6 月 11 日起上市流通，新增股份上市流通后，公司股本总数由 415,821,575 股增加至 418,317,075 股。

2026 年 4 月 23 日，公司召开的第四届董事会第九次会议审议通过了《关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期及预留授予部分第二个归属期归属条件未成就并作废部分已授予尚未归属的限制性股票的议案》，鉴于本激励计划首次授予部分第三个归属期及预留授予部分第二个归属期未满足公司层面业绩考核要求，归属条件未成就，根据本激励计划的规定及公司 2022 年第五次临时股东大会的授权，董事会同意将该部分已授予尚未归属的第二类限制性股票共计 309.40 万股进行作废处理。公司董事会薪酬与考核委员会对本事项进行了核查并发表了同意的审核意见。

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
第二期员工持股计划：公司（含子公司）的董事（不含独立董事）、监事、高级管理人员及领军人业务人员	报告期初 76 人， 报告期末 0 人	报告期初持股 1,998,200 股，报 告期末持股 0 股	报告期内公司第二期员工持股计划已出售其持有的公司股票数量 1,998,200 股	报告期初持股比例为 0.48%，报告期末持股比例为 0%	员工合法薪酬、自筹资金以及法律法规允许的其他方式

注：鉴于第二期员工持股计划首次授予和预留授予部分对应解锁期公司层面的业绩考核目标未达成，解锁条件未成就，

未解锁的股票由持股计划管理委员会收回并全部出售。

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
赵立见	董事	40,056	0	0.00%
李宁	职工代表董事	36,000	0	0.00%
朱师达	董事、副总经理	36,000	0	0.00%
王玉珏	董事、副总经理、财务总监	32,000	0	0.00%
徐茜	副总经理、董事会秘书	28,000	0	0.00%
苏航	副总经理	20,000	0	0.00%
王岩琦	副总经理	10,000	0	0.00%

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

截至 2026 年 6 月 1 日，公司第二期员工持股计划持有的公司股票已全部出售，本持股计划的资产已均为货币资金。截至本报告期末，公司已根据本持股计划有关规定完成资产清算及权益归属分配工作，第二期员工持股计划相应终止。

报告期内股东权利行使的情况

报告期内，公司第二期员工持股计划未参与公司股东会的表决及行使其他股东权利。

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

2026 年 3 月 30 日，公司召开了第二期员工持股计划第四次持有人会议，第二期员工持股计划管理委员会委员李治平先生、彭智宇先生因个人原因辞去管理委员会委员职务，为保证第二期员工持股计划的顺利进行，本次持有人会议补选张二春先生、周锐先生为第二期员工持股计划管理委员会委员，任期为第二期员工持股计划的存续期。本次选举完成后，张红云女士与张二春先生、周锐先生共同组成公司第二期员工持股计划管理委员会。

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

1、员工持股计划股票来源于公司回购股票的会计处理

按照《企业会计准则第 11 号—股份支付》应用指南的规定：企业以回购股份形式奖励本企业职工的，属于权益结算的股份支付，公司应当进行以下会计处理：

（1）回购股份

公司回购股份时，应当按照回购股份的全部支出作为库存股处理，同时进行备查登记。

（2）员工持股计划受让公司回购股份

公司收到员工持股计划受让公司回购股份的价款时，转销库存股成本，同时，按照两者差额调整资本公积（股本溢价）。

（3）确认成本费用

公司将员工持股计划受让公司回购的股票的价格低于授予日公允价值部分，作为股份支付费用，在等待期内分摊计入成本费用，同时确认资本公积（其他资本公积）。

（4）员工持股计划行权

公司于员工持股计划锁定期满行权时，转销等待期内资本公积（其他资本公积）累计金额，同时调整资本公积（股本溢价）。

2、对报告期上市公司的财务影响及相关会计处理

员工持股计划按照公司股东大会批准的定价规则确定的价格受让公司回购的股票，对于转让价格低于授予日公允价值部分，符合《企业会计准则第 11 号--股份支付》中关于股份支付的规定，作为股份支付费用，在员工持股计划所获标的股票锁定期进行摊销，对摊销期年度的净利润有所影响。

报告期，公司第二期员工持股计划摊销费用 35.67 万元，对本报告期财务状况和经营成果产生较小影响。

报告期内员工持股计划终止的情况

☒适用 ☐不适用

公司第二期员工持股计划持有的公司股票 400.0141 万股在各锁定期届满后分批次通过二级市场集中竞价方式全部出售完毕，出售股票数量占公司当前总股本的 0.9562%。根据本持股计划的有关规定，本持股计划的锁定期满后，当本持股计划所持有的公司股票全部出售或转出且本持股计划项下货币资产（如有）已全部清算、分配完毕后，本持股计划可提前终止。截至本报告期末，本持股计划所持有的公司股票已全部出售，公司已根据本持股计划有关规定完成了资产清算及权益归属分配工作，第二期员工持股计划相应终止。具体内容详见公司于 2026 年 6 月 2 日披露于巨潮资讯网的《关于第二期员工持股计划出售完毕暨提前终止的公告》（公告编号：2026-040）。

3、其他员工激励措施

☐适用 ☒不适用

四、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

五、社会责任情况

报告期内，公司积极履行社会责任，通过出生缺陷防控、肿瘤防控等民生工程和健康关爱计划，让精准医学普惠更多民众，助力“健康中国 2030”的实施。

在出生缺陷防控方面，华大基因在“国际罕见病日”“全国爱耳日”、“世界地贫日”、“全国爱眼日”、“世界渐冻人日”等重要健康宣传日期间进行了多维度、多层次、多形式的科普宣传。其中，在“全国爱耳日”期间，华大基因联合各地卫健委、残联、医疗机构、公益组织等单位举办了 2 场义诊活动，为患者提供基因检测、遗传咨询等服务；在“世界地贫日”期间，华大基因在深圳联合多家医疗机构开展“骨髓移植启新生，根治地贫向阳升——世界地贫儿童关爱行动”，为患儿提供地贫基因免费检测，对曾经接受公司帮助的 5 组地贫家庭进行采访，并通过发布主题宣传视频向公众普及地贫防控知识。

在地中海贫血患者救助方面，华大基因于 2017 年和 2022 年先后成立“华基金”和“天下无贫基金”，更大范围帮助地贫患者做造血干细胞移植术前的配型检测和为地贫患者提供在造血干细胞移植及基因治疗上的帮助，截至 2026 年 6 月 30 日，华基金通过线上报名、线下公益活动等方式，总共收到并完成重症地贫公益样本 24,098 例，涉及 8,056 个家庭，其中 882 名患儿成功找到全相合配型，为重症地贫患者带来希望的曙光；“天下无贫”基金累计救助 80 余名重症地贫患儿，帮助他们成功接受造血干细胞移植手术，摆脱疾病困扰，迎来新生。

在罕见病患者救助方面，2026 年 3 月，光基金和华基金联合深圳市各公益组织和残疾人协会，举办“向阳而生，与爱同行”十周年公益音乐会，以唐氏综合征患者、地中海贫血患儿、听障视障人群等出生缺陷特殊群体为核心关怀对象，旨在提升公众对出生缺陷疾病及罕见病的认知与关注，推动公益事业普及发展。本场活动线下到场嘉宾及观众共 400 余人，线上直播累计观看量近 8 万人次，活动所募善款五十余万元将全部用于救助遗传疾病患者。

华大基因携手渐愈互助之家，继续为渐冻症患者提供免费全基因检测和数据解读分析。基于公司在生命科学研究领域的科研能力以及罕见病数据分析能力，进一步发现中国渐冻症患者群体的基因特征，为发现新的基因靶点提供科研线索，助力我国罕见病研究发展。华大基因联合渐愈互助之家、病痛挑战基金会及医疗机构等开展“关爱渐冻，携手破冰”渐冻症线下病友交流会与渐冻症主题直播活动，向公众普及渐冻症疾病知识、诊疗康复常识与前沿科研进展，以期提升公众对渐冻症疾病的认知度与关注度。本次系列公益活动进一步完善了公司罕见病公益帮扶矩阵，切实践行“科技向善、科技向上”的公益理念，主动履行上市公司社会责任，助力国内罕见病关爱体系建设。

在肿瘤防控方面，公司积极响应《“健康中国 2030”规划纲要》关于疾病防控关口前移的部署，联合各地卫健委、残联、医疗机构、公益组织等单位举办防癌科普宣传活动，普及“防大于治”的健康观念。报告期内，公司邀请肿瘤诊疗领域专家开展 2 场线上直播，线上传播量达 236.2 万人次，有效提升了公众对癌症早筛必要性和重要性的认知。

第五节 重要事项

一、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超期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	深圳华大基因科技有限公司	股份限售承诺	1、自华大基因股票在深圳证券交易所上市之日起 60 个月内，不转让或者委托他人管理在上市之前持有的华大基因的股份，也不由华大基因回购该部分股份。若因公司进行权益分派等导致其持有的公司股份发生变化的，其仍将遵守上述承诺。2、若本公司所持华大基因股票在锁定期满后两年内减持的，该等股票的减持价格将不低于发行价；华大基因上市后 6 个月内如华大基因股票连续 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的，其直接或间接持有华大基因股票的锁定期自动延长 6 个月。期间华大基因如有派发股利、送股、转增股本等除权除息事项，上述价格相应调整。3、若不履行本承诺所约定的义务和责任，本公司将承担华大基因、华大基因其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失，违规减持华大基因股票的收益将归华大基因所有。4、本公司将遵守中国证监会《上市公司股东、董监高减持股份的若干规定》，深圳证券交易所《股票上市规则》《深圳证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》的相关规定。	2017 年 07 月 14 日	第 1 条：承诺期限 2022 年 7 月 14 日止；第 2 条：承诺期限 2024 年 7 月 14 日止；第 3-4 条：承诺期限至其持有的公司首次公开发行前股份减持完毕之日止。	第 1 条：截至 2022 年 7 月 14 日已履行完毕；第 2 条：截至 2024 年 7 月 14 日已履行完毕；第 3-4 条：正常履行中。
	汪建	股份限售承诺	1、自公司股票在深圳证券交易所上市之日起 60 个月内，本人不转让或者委托他人管理在上市之前直接或间接持有的公司股份，也不由公司回购该部分股份。若因公司进行权益分派等导致本人直接或间接持有的公司股份发生变化的，本人仍将遵守上述承诺。2、本人在公司担任董事期间，每年转让的公司的股份不超过本人直接或间接持有的公司股份总数的 25%；在卖出后六个月再行买入公司股份，或买入后六个月内再行卖出公司股份的，则所得收益归公司所有。3、若本人直接或间接所持公司股票在锁定期满后两年内减持的，该等股票的减持价格将不低于发行价；公司上市后 6 个月内如公司股票连续 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的，本人直接或间接持有公司股票的锁定期自动延长 6 个月。期间公司如有派发股利、送股、转增股本等除权除息事项，上述价格相应调整。4、若不履行本承诺所约定的义务和责	2017 年 07 月 14 日	第 1 条：承诺期限 2022 年 7 月 14 日止；第 2 条：承诺期限为担任公司董事任期间内；第 3 条：承诺期限 2024 年 7 月 14 日止；第 4-5 条：承诺期限为上述第 2 条承诺期间（即担任董事期间）或至其持有的公司首次公开发行前股份减持完	第 1 条：截至 2022 年 7 月 14 日已履行完毕；第 3 条：截至 2024 年 7 月 14 日已履行完毕；第 2、4、5 条：正常履行中。

			任，本人将承担公司、公司其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失，违规减持公司股票的收益将归公司所有。如本人未上缴上述出售股票所获收益，公司可扣减本人以后年度现金分红或扣减发放的薪酬/津贴直至履行上缴上述收益的承诺。5、本人将遵守中国证监会《上市公司股东、董监高减持股份的若干规定》，深圳证券交易所《股票上市规则》、《深圳证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》的相关规定。		毕之日止（即作为股东期间）。	
深圳华大基因股份有限公司	填补被摊薄即期回报的承诺		公司将履行填补被摊薄即期回报措施，若未履行填补被摊薄即期回报措施，将在公司股东大会上公开说明未履行填补被摊薄即期回报措施的具体原因并向公司股东和社会公众投资者道歉；如果未履行相关承诺事项，致使投资者在证券交易中遭受损失的，公司将依法赔偿。	2017年07月14日	长期	正常履行中
深圳华大基因科技有限公司、汪建	填补被摊薄即期回报的承诺		保证不越权干预公司经营管理活动，不侵占公司利益，切实履行对公司填补回报的相关措施。若违反上述承诺并给公司或者投资者造成损失的，其愿意依法承担对公司或者投资者的补偿责任及监管机构的相应处罚。	2017年07月14日	长期	正常履行中
公司董事、高级管理人员：汪建、尹烨、孙英俊、王俊、吴淳、李英睿、赵谦、王洪涛、金春保、陈鹏辉、王石、徐爱民、蒋昌建、谢宏、吴育辉、张凌、刘娜、陈轶青、李治平、王威、徐茜	填补被摊薄即期回报的承诺		1、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、接受对自身的职务消费行为进行约束；3、承诺不动用公司资产从事与本人履行职责无关的投资、消费活动；4、承诺由董事会或提名与薪酬考核委员会制定的薪酬制度与公司填补回报措施的执行情况相挂钩；5、承诺如公司未来实施股权激励，则股权激励的行权条件与公司填补回报措施的执行情况相挂钩。6、若违反上述承诺并给公司或者投资者造成损失的，其愿意依法承担对公司或者投资者的补偿责任及监管机构的相应处罚。	2017年07月14日	长期	正常履行中
深圳华大基因科技有限公司	股份减持承诺		1、若其所持华大基因股票在锁定期满后两年内减持的，其每年减持股票数量不超过华大基因首次公开发行股票前其持有华大基因股份的10%。2、减持价格：该等股票的最低减持价格为首次公开发行股票的发行价，期间公司如有派发股利、送股、转增股本等除权除息事项，上述价格相应调整。减持方式：包括证券交易所集中竞价交易系统或大宗交易系统等方式。信息披露：及时、充分履行股份减持的信息披露义务，在持有股份超过5%以上期间，减持前3个交易日将发布减持提示性公告。在减持股份期间，其将严格遵守有关法律法规及华大基因规章制度。3、本公司将遵守中国证监会《上市公司股东、董监高减持股份的若干规定》，深圳证券交易所《股	2022年07月14日	第1条：承诺期限2024年7月14日止；第2条：承诺期限为深圳华大基因科技有限公司持有公司股份超过5%以上的期间；第3-4条：承诺期限至其持有的公司首次公开发行前股份减持	第1条：截至2024年7月14日已履行完毕；第2-4条：正常履行中。

			票上市规则》、《深圳证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》的相关规定。4、如果其未履行上述承诺减持华大基因股票，将把该部分出售股票所取得的收益（如有）上缴华大基因所有，并承担相应法律后果，赔偿因未履行承诺而给华大基因或投资者带来的损失。		完毕之日止。	
	深圳生华投资企业（有限合伙）	股份减持承诺	1、其可在所持华大基因股票的锁定期满后1年内，减持所持华大基因的股票，最高可减持所持的全部股份。2、减持价格：该等股票的减持价格不低于发行价格，期间公司如有派发股利、送股、转增股本等除权除息事项，上述价格相应调整。减持方式：包括证券交易所集中竞价交易系统或大宗交易系统等方式。信息披露：及时、充分履行股份减持的信息披露义务，在持有股份超过5%以上期间，减持前3个交易日将发布减持提示性公告。在减持股份期间，其将严格遵守有关法律法规及公司规章制度。3、本企业将遵守中国证监会《上市公司股东、董监高减持股份的若干规定》，深圳证券交易所《股票上市规则》、《深圳证券交易所上市公司股东及董事、监事、高级管理人员减持股份实施细则》的相关规定。4、如果其未履行上述承诺减持公司股票，将把该部分出售股票所取得的收益（如有）上缴公司所有，并承担相应法律后果，赔偿因未履行承诺而给公司或投资者带来的损失。	2018年07月14日	第1条：承诺期限2019年7月14日止；第2条：承诺期限为深圳生华投资企业（有限合伙）持有公司股份超过5%以上的期间；第3-4条：承诺期限至其持有的公司首次公开发行前股份减持完毕之日止。	第1条：截至2019年7月14日已履行完毕；第2-4条：正常履行中。
	深圳华大基因股份有限公司	其他承诺	1、如果本次发行的招股意向书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，对判断本公司是否符合法律规定的发行条件构成重大、实质影响的，在中国证监会对本公司作出行政处罚决定之日起30日内，本公司将依法启动回购首次公开发行的全部新股的程序，本公司将通过深圳证券交易所以发行价并加算银行同期存款利息回购首次公开发行的全部新股。在此期间，本公司如发生除权除息事项的，上述回购价格及回购股份数量相应进行调整。2、如果本次发行的招股意向书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在证券交易中遭受损失的，本公司将依法赔偿投资者损失。3、如果本公司未能履行上述承诺，将在公司股东大会及中国证监会指定报刊上公开说明未履行的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉，并按证券监督管理部门及司法机关认定的实际损失向投资者依法进行赔偿。若法律、法规、规范性文件及中国证监会或深圳证券交易所对本公司因违反上述承诺而应承担的相关责任及后果有不同规定，本公司自愿无条件地遵从该等规定。	2017年07月14日	长期	正常履行中
	深圳华大基因科技有限公司	其他承诺	1、如果本次发行招股意向书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，对判断发行人是否符合法律规定的发行条件构成重大、实质影响的，在中国证监会对发行人作出	2017年07月14日	长期	正常履行中

			行政处罚决定之日起 30 日内，其将以发行价并加算银行同期存款利息依法购回锁定期结束后其在二级市场减持的股份（不包括本次公开发行时其他股东公开发售部分）。在此期间，发行人如发生除权除息事项的，上述回购价格及回购股份数量相应进行调整。2、如果本次发行的招股意向书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在证券交易中遭受损失的，其将依法赔偿投资者损失。3、如果其未能履行上述承诺，将在发行人股东大会及中国证监会指定报刊上公开说明未履行的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉，并在违反上述承诺发生之日起 5 个工作日内，停止在发行人处领取股东分红，同时其直接或间接所持有的发行人股份将不得转让，直至其按上述承诺采取相应的赔偿措施并实施完毕时为止。若法律、法规、规范性文件及中国证监会或深圳证券交易所对其因违反上述承诺而应承担的相关责任及后果有不同规定，其自愿无条件地遵从该等规定。			
	汪建	其他承诺	1、如果本次发行招股意向书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，对判断发行人是否符合法律规定的发行条件构成重大、实质影响的，在中国证监会对发行人作出行政处罚决定之日起 30 日内，本人将以发行价并加算银行同期存款利息依法购回锁定期结束后本人在二级市场减持的股份（不包括本次公开发行时其他股东公开发售部分）。在此期间，发行人如发生除权除息事项的，上述回购价格及回购股份数量相应进行调整。2、如果本次发行的招股意向书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在证券交易中遭受损失的，本人将依法赔偿投资者损失。3、如果本人未能履行上述承诺，将在发行人股东大会及中国证监会指定报刊上公开说明未履行的具体原因并向股东和社会公众投资者道歉，并在违反上述承诺发生之日起 5 个工作日内，停止在发行人处领取薪酬、津贴及股东分红，同时本人直接或间接所持有的发行人股份将不得转让，直至本人按上述承诺采取相应的赔偿措施并实施完毕时为止。若法律、法规、规范性文件及中国证监会或深圳证券交易所对本人因违反上述承诺而应承担的相关责任及后果有不同规定，本人自愿无条件地遵从该等规定。	2017 年 07 月 14 日	长期	正常履行中
	公司董事、监事、高级管理人员：汪建、尹烨、孙英俊、王俊、吴淳、李英睿、赵谦、王洪涛、金	其他承诺	1、公司全体董事、监事、高级管理人员承诺招股意向书不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏，并对其真实性、准确性、完整性、及时性承担个别和连带的法律责任。如果招股意向书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者遭受损失的，公司全体董事、监事、高级管理人员将依法赔偿投资者损失，不因职务变更、离职等原因而放弃履行已作出的承诺。2、	2017 年 07 月 14 日	长期	正常履行中

	春保、陈鹏辉、王石、徐爱民、蒋昌建、谢宏、吴育辉、李松岗、李雯琪、胡宇洁、张凌、刘娜、陈轶青、李治平、王威、徐茜		如果发行人全体董事、监事、高级管理人员未能履行上述承诺，将在公司股东大会及中国证监会指定报刊上公开说明未履行的具体原因并向公司股东和社会公众投资者道歉，并在违反上述承诺发生之日起 5 个工作日内，停止在公司处领取薪酬、津贴及股东分红，同时发行人全体董事、监事、高级管理人员直接或间接所持有的公司股份将不得转让，直至按上述承诺采取相应的赔偿措施并实施完毕时为止。若法律、法规、规范性文件及中国证监会或深圳证券交易所对发行人全体董事、监事、高级管理人员因违反上述承诺而应承担的相关责任及后果有不同规定，发行人全体董事、监事、高级管理人员自愿无条件地遵从该等规定。			
	中信证券股份有限公司、安永华明会计师事务所（特殊普通合伙）、国浩律师（深圳）事务所、深圳德正信国际资产评估有限公司	其他承诺	中信证券股份有限公司承诺，因其为发行人首次公开发行制作、出具的文件有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，给投资者造成损失的，将先行赔偿投资者损失。中信证券股份有限公司、国浩律师（深圳）事务所、安永华明会计师事务所（特殊普通合伙）、深圳德正信国际资产评估有限公司承诺，因其为发行人首次公开发行制作、出具的文件存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并因此给投资者造成损失的，其将依法承担相应责任。	2017 年 07 月 14 日	长期	正常履行中
	深圳华大基因科技有限公司、汪建	关于避免同业竞争的承诺	为避免同业竞争，维护公司及其他股东的利益，公司控股股东华大控股、实际控制人汪建先生出具了《关于避免同业竞争的承诺函》。其中，公司的控股股东华大控股承诺如下：1、华大控股及其控制的其他企业目前没有，将来也不从事与华大基因及其控制的其他企业主营业务相同或相似的生产经营活动，华大控股及其控制的其他企业也不会通过投资于其它经济实体、机构、经济组织从事或参与和华大基因及其控制的其他企业主营业务相同的竞争性业务。2、如果华大基因及其控制的其他企业在其现有业务的基础上进一步拓展其经营业务范围，而华大控股及其控制的其他企业对此已经进行生产、经营的，只要其仍然是华大基因的控股股东，华大控股及其控制的其他企业同意在合理期限内对该相关业务进行转让且华大基因在同等商业条件下有优先收购权。3、对于华大基因及其控制的其他企业在其现有业务范围的基础上进一步拓展其经营业务范围，而华大控股及其控制的其他企业目前尚未对此进行生产、经营的，只要其仍然是华大基因的控股股东，华大控股及其控制的其他企业将不从事与华大基因及其控制的其他企业相竞争的该等新业务。4、华大控股及其控制的其他企业目前没有，将来也不向其其他业务与华大基因及其控制的其他企业主营业务相同、类似的公司、企业或其他机	2017 年 07 月 14 日	长期	正常履行中

		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、华大基因股票在深圳证券交易所上市交易后且其依照所适用的上市规则被认定为华大基因的控股股东期间，其将不会变更、解除本承诺。6、其将忠实履行上述承诺，并承担相应的法律责任，若不履行本承诺所赋予的义务和责任，其将承担华大基因、华大基因其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失。公司的实际控制人汪建先生承诺如下：1、本人、本人控制的其他企业及与本人关系密切的近亲属（"关系密切的家庭成员"指配偶、父母及配偶的父母、兄弟姐妹及其配偶、年满 18 周岁的子女及其配偶、配偶的兄弟姐妹和子女配偶的父母）目前没有，将来也不从事与华大基因及其控制的其他企业主营业务相同或相似的生产经营活动，本人及本人控制的其他企业也不会通过投资于其它经济实体、机构、经济组织从事或参与和华大基因及其控制的其他企业主营业务相同的竞争性业务，本人也不会在该等与华大基因有竞争关系的经济实体、机构、经济组织担任董事、高级管理人员或核心技术人员。2、如果华大基因及其控制的其他企业在其现有业务的基础上进一步拓展其经营业务范围，而本人、本人控制的其他企业及与本人关系密切的近亲属对此已经进行生产、经营的，只要本人仍然是华大基因的实际控制人，本人、本人控制的其他企业及与本人关系密切的近亲属同意在合理期限内对该相关业务进行转让且华大基因在同等商业条件下有优先收购权。3、对于华大基因及其控制的其他企业在其现有业务范围的基础上进一步拓展其经营业务范围，而本人、本人控制的其他企业及与本人关系密切的近亲属目前尚未对此进行生产、经营的，只要本人仍然是华大基因的实际控制人，本人、本人控制的其他企业及与本人关系密切的近亲属将不从事与华大基因及其控制的其他企业相竞争的该等新业务。4、本人、本人控制的其他企业及与本人关系密切的近亲属目前没有，将来也不向其其他业务与华大基因及其控制的其他企业主营业务相同、类似的公司、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、华大基因股票在深圳证券交易所上市交易后且本人依照所适用的上市规则被认定为华大基因的实际控制人期间，本人将不会变更、解除本承诺。6、本人将忠实履行上述承诺，并承担相应的法律责任，若不履行本承诺所赋予的义务和责任，本人将承担华大基因、华大基因其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失。			
深圳华大基因科技有限公司、汪建	关于避免或减	为避免或减少将来可能与公司及其全资、控股子公司产生的关联交易，公司控股股东华大控股、实际控制人汪建先生出具了	2017 年 07 月 14	长期	正常履行中

	少关联交易的承诺	《关于避免或减少关联交易的承诺函》。 其中，公司的控股股东华大控股承诺如下：1、不利用自身的地位及控制性影响谋求华大基因及其控制的其他企业在业务合作等方面给予华大控股及其控制的其他企业优于市场第三方的权利；2、不利用自身的地位及控制性影响谋求华大控股及其控制的其他企业与华大基因及其控制的其他企业达成交易的优先权利；3、华大控股及其控制的其他企业不以低于或高于市场价格的条件与华大基因及其控制的其他企业进行交易，不会利用关联交易转移、输送利润，亦不利用关联交易从事任何损害华大基因及其控制的其他企业利益的行为；4、华大控股及其控制的其他企业将尽量避免或减少并规范与华大基因及其控制的其他企业之间的关联交易。如果有不可避免的关联交易发生，所涉及的关联交易均会按照相关法律法规、《公司章程》和《关联交易管理制度》等文件的相关规定履行合法程序，及时进行信息披露，保证不通过关联交易损害华大基因及其他股东的合法权益；5、华大基因股票在深圳证券交易所上市交易后且华大控股依照所适用的上市规则被认定为华大基因的控股股东期间，其将不会变更、解除本承诺；6、其将忠实履行上述承诺，并承担相应的法律责任，若不履行本承诺所赋予的义务和责任，其将承担华大基因、华大基因其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失。 公司的实际控制人汪建先生承诺如下：1、本人承诺并促使本人控制的其他企业、与本人关系密切的家庭成员（"关系密切的家庭成员"指配偶、父母及配偶的父母、兄弟姐妹及其配偶、年满 18 周岁的子女及其配偶、配偶的兄弟姐妹和子女配偶的父母）不利用本人的地位及控制性影响谋求华大基因及其控制的其他企业在业务合作等方面给予优于市场第三方的权利；2、本人承诺并促使本人控制的其他企业、与本人关系密切的家庭成员不利用本人的地位及控制性影响谋求与华大基因及其控制的其他企业达成交易的优先权利；3、本人承诺并促使本人控制的其他企业、与本人关系密切的家庭成员不以低于或高于市场价格的条件与华大基因及其控制的其他企业进行交易，不会利用关联交易转移、输送利润，亦不利用关联交易从事任何损害华大基因及其控制的其他企业利益的行为；4、本人承诺并促使本人控制的其他企业、与本人关系密切的家庭成员尽量避免或减少并规范与华大基因及其控制的其他企业之间的关联交易。如果有不可避免的关联交易发生，所涉及的关联交易均会按照相关法律法规、《公司章程》和《关联交易管理制度》等文件的相关规定履行合法程序，及时进行信息披露，保证不通过关联交易损害华大基因及其他股东的合法权	日		
--	----------	--	---	--	--

			益；5、华大基因股票在深圳证券交易所上市交易后且本人依照所适用的上市规则被认定为华大基因的实际控制人期间，本人将不会变更、解除本承诺；6、本人将忠实履行上述承诺，并承担相应的法律责任，若不履行本承诺所约定的义务和责任，本人将承担华大基因、华大基因其他股东或利益相关方因此所受到的任何损失。			
	深圳华大基因科技有限公司、汪建	其他承诺	避免欠缴员工社保和住房公积金对公司未来经营业绩造成影响，公司控股股东华大控股和实际控制人汪建先生承诺：在华大基因首次公开发行股票并上市前，如因华大基因（含华大基因前身）及其控股子公司、分公司未依法为员工缴纳社会保险费及/或住房公积金，根据有权部门的要求或决定，华大基因及/或其控股子公司、分公司产生补缴义务或遭受任何罚款或损失的，其愿意在毋须华大基因及其控股子公司、分公司支付对价的情况下，无条件、自愿承担所有补缴金额和相关所有费用及/或相关的经济赔偿责任。	2017年07月14日	长期	正常履行中
	深圳华大基因科技有限公司、汪建	其他承诺	对于招股说明书述及租赁房产存在的法律瑕疵，公司控股股东和实际控制人已出具了书面承诺，承诺如下："1.若华大基因因租赁未取得房屋产权证书的物业被有权部门处罚，并责令搬迁，本人愿意在毋需华大基因支付任何对价的情况下承担华大基因因不能继续承租该等物业而搬迁所产生的成本与费用，并对其搬迁期间因此造成的经济损失承担足额、全面的经济补偿；2. 若华大基因因租赁合同被有权部门认定为无效而与出租方产生诉讼、仲裁等纠纷或因租赁合同存在的法律瑕疵而与出租方或其他第三方发生诉讼、仲裁等纠纷的，本人愿意在毋需华大基因支付任何对价的情况下承担华大基因因该等纠纷而支付的律师费、诉讼费、案件受理费等所有成本与费用，以保证华大基因不因该等租赁合同可能存在的瑕疵而遭受任何损失或潜在损失。	2017年07月14日	长期	正常履行中
	深圳华大基因科技有限公司、汪建	其他承诺	1、不越权干预公司经营管理活动，不侵占公司利益。2、本人/本公司承诺切实履行公司制定的有关填补回报措施以及本人/本公司对此作出的任何有关填补回报措施的承诺。如本人/本公司违反或未能履行上述承诺，本人/本公司同意中国证券监督管理委员会、深圳证券交易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/本公司作出相关处罚或采取相关监管措施。如本人/本公司违反或未能履行上述承诺，给公司或者投资者造成损失的，本人/本公司愿意依法承担赔偿责任。3、自本承诺出具日至本次发行完成前，如中国证券监督管理委员会等证券监管机构关于填补回报措施及其承诺制定新的规定，且上述承诺不能满足相关规定的，本人/本公司承诺将按照相关规定出具补充承诺。	2020年07月01日	长期	正常履行中
	公司全体董	其他	公司全体董事、高级管理人员为维护广大	2020	长期	正常履行

	事、高级管理人员：汪建、尹烨、孙英俊、杜玉涛、王洪涛、陈鹏辉；蒋昌建、徐爱民、吴育辉；刘娜、陈轶青、李治平、徐茜	承诺	投资者的利益，对公司本次向特定对象发行股的发行摊薄即期回报采取填补措施事宜作出以下承诺：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、本人承诺对本人的职务消费行为进行约束。3、本人承诺不动用公司资产从事与本人履行职责无关的投资、消费活动。4、本人承诺由董事会或薪酬委员会制订的薪酬制度与公司填补回报措施的执行情况相挂钩。5、本人承诺未来公司如实施股权激励，则拟公布的公司股权激励的行权条件与公司填补回报措施的执行情况相挂钩。6、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。如本人违反或未能履行上述承诺，本人同意中国证券监督管理委员会、深圳证券交易所等证券监管机构按照其制定或发布的有关规定、规则，对本人作出相关处罚或采取相关监管措施。如本人违反或未能履行上述承诺，给公司或者投资者造成损失的，本人愿意依法承担赔偿责任。7、自本承诺出具日至本次发行完成前，如中国证券监督管理委员会等证券监管机构关于填补回报措施及其承诺制定新的规定，且上述承诺不能满足相关规定的，本人承诺将按照相关规定出具补充承诺。	年 07 月 01 日		中
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					

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

公司报告期不存在上市公司发生控股股东及其他关联方非经营性占用资金情况。

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、聘任、解聘会计师事务所情况

半年度财务报告是否已经审计

☐是 ☒否

公司半年度报告未经审计。

五、董事会、审计委员会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、董事会对上年度“非标准审计报告”相关情况的说明

☐适用 ☒不适用

七、破产重整相关事项

☐适用 ☒不适用

公司报告期未发生破产重整相关事项。

八、诉讼事项

重大诉讼仲裁事项

☐适用 ☒不适用

本报告期公司无重大诉讼、仲裁事项。

其他诉讼事项

☒适用 ☐不适用

根据《深圳证券交易所创业板股票上市规则》有关规定，截至 2024 年 5 月 28 日，除已披露的诉讼、仲裁事项外，公司及合并报表范围内的子公司连续十二个月累计发生的诉讼、仲裁事项涉及金额占公司最近一期经审计净资产的 12.20%，达到披露标准。公司于 2024 年 5 月 28 日在巨潮资讯网上披露了《关于累计诉讼、仲裁情况的公告》（公告编号：2024-039）。此外，为充分保障投资者知情权，本报告期内公司主动披露一宗未达重大诉讼披露标准的诉讼案件，于 2026 年 5 月 21 日在巨潮资讯网上披露了《关于公司及子公司涉及诉讼的公告》（公告编号：2026-037）。截至报告期末，上述公告已披露案件的进展情况如下：

诉讼(仲裁)基本情况	涉案金额 (万元)	是否形成 预计负债	诉讼(仲裁)进展	诉讼(仲裁)审理结果及影响	诉讼(仲 裁)判决执 行情况	披露日期	披露索引
原告：Oxford Nanopore Technologies 被告： 被告一：深圳华大基因科技有限公司 被告二：深圳华大基因科技服务有限公司 被告三：武汉华大医学检验所有限公司 被告四：深圳华大基因股份有限公司 被告五：深圳华大科技控股集团有限公司 被告六：深圳华大智造科技股份有限公司 被告七：杭州华大序风科技有限公司 案由：知识产权纠纷/不正当竞争纠纷	不适用	不适用	截至报告期末，本案已完成立案、尚未开庭审理，诉讼请求文件已送达 7 名被告。各被告于 2026 年 7 月 29 日提交管辖权异议申请，待法院举行管辖权异议听证	不适用	不适用	2026 年 05 月 21 日	巨潮资讯网 (www.cninfo.com.cn) ：《关于公司及子公司涉及诉讼的公告》（公告编号：2026-037）
原告：供应商一 被告： 被告一：深圳华大因源医药科技有限公司 被告二：华大生物科技（武汉）有限公司 被告三：深圳华大基因股份有限公司 案由：合同纠纷	12,162.67 (注 1)	否	本案于 2026 年 5 月 22 日收到二审民事判决书。生效判决书项下的义务已履行完毕	诉讼判决被告二向原告支付提成款合计人民币 79,231,139.00 元，并以各年度提成款为基数，按照全国银行间同业拆借中心公布的贷款市场报价利率支付利息，驳回原告其他诉讼请求	判决书已履行完毕	2024 年 05 月 28 日	巨潮资讯网 (www.cninfo.com.cn) ：《关于累计诉讼、仲裁情况的公告》（公告编号：2024-039）
2024 年 5 月 28 日前 12 个月内单笔涉案金额在 100 万元以下的诉讼、仲裁（32 项）	910.65 (注 2)	否	不适用	不适用	不适用	2024 年 05 月 28 日	巨潮资讯网 (www.cninfo.com.cn) ：《关于累计诉讼、仲裁情况的公告》（公告编号：2024-039）

注 1：公司分别于 2024 年 6 月 5 日、2024 年 9 月 12 日收到供应商一变更诉讼请求，诉请标的金额由人民币 649,154,249.18 元变更为 98,832,978.58 元，后又变更为 121,626,726.05 元。公司已于 2026 年 5 月收到二审民事判决书，维持原判，判令被告二华大生物科技（武汉）有限公司向供应商一支付特定试剂盒提成款合计 79,231,139.00 元，并以各年度提成款为基数，按照全国银行间同业拆借中心公布的贷款市场报价利率支付利息，驳回供应商一其他诉讼请求。

注 2：截至报告期末，上表单笔涉案金额在 100 万元以下的诉讼、仲裁案件共 32 项，合计金额为 9,106,538.96 元（原披露的涉案金额为 8,858,282.32 元，因 2024 年度其中一个诉讼案件诉请标的金额由 67,783.42 元变更为 316,040.06 元）。其中，公司及公司控股子公司为被告的未结案件 3 项，合计涉案金额为 10,020 元；公司及公司控股子公司为被告的已结案件 18 项，合计金额为 4,431,348.19 元；公司控股子公司为原告的已结案件 11 项，合计涉案金额为 4,665,170.77 元。

注 3：除注 1、注 2 所述诉讼、仲裁事项外，公司 2024 年 5 月 28 日披露的《关于累计诉讼、仲裁情况的公告》（公告编号：2024-039）所涉其他诉讼、仲裁事项均已于本报告期前结案并履行完毕，具体审理结果及执行情况等详见公司《2024 年半年度报告》《2024 年年度报告》《2025 年半年度报告》及《2025 年年度报告》中“重要事项”章节的相关诉讼事项披露。

注 4：截至报告期末，除注 1 及《关于公司及子公司涉及诉讼的公告》（公告编号：2026-037）所述诉讼、仲裁事项外，公司及公司控股子公司为被告的未达到重大诉讼、仲裁披露标准的其他诉讼、仲裁事项涉案金额约 691.87 万元。

九、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、公司及其控股股东、实际控制人的诚信状况

☒适用 ☐不适用

报告期内，公司及其控股股东、实际控制人的诚信状况良好，不存在未履行法院生效判决、所负数额较大的债务到期未清偿等情况。

十一、重大关联交易

1、与日常经营相关的关联交易

☒适用 ☐不适用

关联交易方	关联关系	关联交易类型	关联交易内容	关联交易定价原则	关联交易价格	关联交易金额（万元）	占同类交易金额的比例	获批的交易额度（万元）	是否超过获批额度	关联交易结算方式	可获得的同类交易市价	披露日期	披露索引
华大智造及其子公司	与上市公司受同一实际控制人控制	向关联人采购商品、接受服务	设备、物料、售后服务、售后授权等	市场价格	市场价格	31,240.31	30.14%	77,300.00	否	按协议结算	--	2026 年 01 月 28 日	巨潮资讯网（www.cninfo.com）：《关于 2026 年度日常关联交易预计的公告》（公告编号：2026-005）
合计				--	--	31,240.31	--	77,300.00	--	--	--	--	--
大额销货退回的详细情况				不适用									
按类别对本期将发生的日常关联交易进行总金额预计的，在报告期内的实际履行情况（如有）				公司报告期内日常关联交易的实际履行情况参见第八节财务报告“十四、关联方及关联交易”之“5、关联交易情况”。									
交易价格与市场参考价格差异较大的原因（如适用）				不适用									

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、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。

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

(1) 关于放弃参股公司增资优先认购权暨关联交易事项

Helian Investment Holding Limited（中文名称：禾连投资控股有限公司，以下简称禾连开曼）系公司全资子公司 BGI HEALTH(HK)CO.,LTD.（中文名称：华大基因健康科技(香港)有限公司，以下简称香港健康）持股比例 10.24%的参股公司。为支持禾连开曼业务发展，优化其资本结构，常州市华大松禾创业投资合伙企业（有限合伙）通过购买优先股的方式对禾连开曼进行股权投资，即出资 2,500 万元人民币或者等值美元认购禾连开曼发行的 4,166,669 股优先股。公司于 2026 年 1 月 27 日召开了第四届董事会第八次会议，审议通过了《关于放弃参股公司增资优先认购权暨关联交易的议案》，董事会同意公司基于战略规划和未来发展需要，放弃对禾连开曼本次增资的优先认购权。本次增资完成后，香港健康对禾连开曼的持股比例由增资前的 10.24%下降至 9.88%，禾连开曼仍为香港健康的参股公司。本次放弃参股公司增资优先认购权事项不涉及公司合并报表范围变更。

(2) 关于参与投资设立石家庄市华大生物医药创业投资合伙企业(有限合伙)暨关联交易事项

公司于 2026 年 4 月 23 日召开第四届董事会第九次会议，审议通过《关于参与投资设立石家庄市华大生物医药创业投资合伙企业（有限合伙）暨关联交易的议案》，同意公司在不影响日常经营、有效控制投资风险的前提下，作为有限合伙人与关联方共同投资设立石家庄市华大生物医药创业投资合伙企业（有限合伙）（暂定名，具体名称以市场监督管理部门核准登记为准，以下简称该投资基金）。该投资基金认缴出资总额为人民币 30,000 万元，公司以自有资金认缴出资 8,700 万元，占投资基金认缴出资总额的 29%。本次关联交易有利于持续深化公司在专业领域的投资布局，强化产业协同与产业链资源整合，加快业务升级与战略落地。投资各方按认缴出资比例进行利润分配、亏损分担，交易定价公允，不存在损害公司及中小股东利益的情形。

(3) 关于收购重庆新一产生命科技有限公司 100%股权暨关联交易事项

公司于 2026 年 4 月 23 日召开第四届董事会第九次会议，审议通过《关于收购重庆新一产生命科技有限公司 100% 股权暨关联交易的议案》，为进一步增强公司综合竞争力，优化公司产业布局，董事会同意使用自有资金 1,104.76 万元收购关联方常州新一产生命科技有限公司、西南华大生命科学研究院分别持有的重庆新一产生命科技有限公司（以下简称重庆新一产）90%、10%股权。本次交易完成后，公司将持有重庆新一产 100%股权，重庆新一产将纳入公司合并报表范围。本次关联交易旨在整合公司现有基因检测技术与重庆新一产病理诊断技术，补齐公司在组织病理、免疫组化领域关键能力，拓展病理诊断业务管线，持续提升市场竞争力与可持续发展能力。2026 年 5 月 28 日，重庆新一产已完成本次收购相关工商变更登记手续，并取得了重庆高新技术产业开发区管理委员会市场监督管理局颁发的《登记通知书》《营业执照》。

重大关联交易临时报告披露网站相关查询

临时公告名称	临时公告披露日期	临时公告披露网站名称
《关于放弃参股公司增资优先认购权暨关联交易的公告》（公告编号：2026-007）	2026 年 01 月 28 日	巨潮资讯网(http://www.cninfo.com.cn)
《关于参与投资设立石家庄市华大生物医药创业投资合伙企业（有限合伙）暨关联交易的公告》（公告编号：2026-025）	2026 年 04 月 25 日	巨潮资讯网(http://www.cninfo.com.cn)
《关于收购重庆新一产生命科技有限公司 100%股权暨关联交易的公告》（公告编号：2026-024）	2026 年 04 月 25 日	巨潮资讯网(http://www.cninfo.com.cn)
《关于收购重庆新一产生命科技有限公司 100%股权暨关联交易的进展公告》（公告编号：2026-039）	2026 年 05 月 29 日	巨潮资讯网(http://www.cninfo.com.cn)

十二、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
公司报告期不存在租赁情况。

2、重大担保

☒适用 ☐不适用

公司及其子公司对外担保情况（不包括对子公司的担保）										
担保对象名称	担保额度相关公告披露日期	担保额度	实际发生日期	实际担保金额	担保类型	担保物（如有）	反担保情况（如有）	担保期	是否履行完毕	是否为关联方担保
公司对子公司的担保情况										
担保对象名称	担保额度相关公告披露日期	担保额度	实际发生日期	实际担保金额	担保类型	担保物（如有）	反担保情况（如有）	担保期	是否履行完毕	是否为关联方担保
华大基因健康科技（香港）有限公司（BGI HEALTH (HK) CO.,LTD）（注）	2019 年 03 月 09 日	33,610			一般担保			担保条款生效之日起至履约义务执行完毕	否	否
武汉华大医学检验所有 限公司	2024 年 04 月 13 日	18,000	2024 年 06 月 21 日	5,000	连带责任担 保			担保合同生效之日 起至主合同约定的 债务履行期限届满 之日另加三年	否	否
华大生物科技（武汉） 有限公司	2026 年 04 月 25 日	5,000			连带责任担 保			不适用	否	否
武汉华大医学检验所有 限公司	2026 年 04 月 25 日	5,000			连带责任担 保			不适用	否	否
华大基因健康科技（香 港）有限公司（BGI HEALTH (HK) CO.,LTD）	2026 年 04 月 25 日	8,000			连带责任担 保			不适用	否	否
深圳华大基因科技服务 有限公司	2026 年 04 月 25 日	6,000			连带责任担 保			不适用	否	否
深圳华大医学检验实验 室	2026 年 04 月 25 日	3,000			连带责任担 保			不适用	否	否
报告期内审批对子公司担保额度合计（B1）		27,000		报告期内对子公司担保实际发生额合计（B2）		0				
报告期末已审批的对子公司担保额度合计（B3）		78,610		报告期末对子公司担保余额合计（B4）		5,000				
子公司对子公司的担保情况										
担保对象名称	担保额度相关公告披露日期	担保额度	实际发生日期	实际担保金额	担保类型	担保物（如有）	反担保情况（如有）	担保期	是否履行完毕	是否为关联方担保
公司担保总额（即前三大项的合计）										

报告期内审批担保额度合计（A1+B1+C1）	27,000	报告期内担保实际发生额合计（A2+B2+C2）	0
报告期末已审批的担保额度合计（A3+B3+C3）	78,610	报告期末全部担保余额合计（A4+B4+C4）	5,000
全部担保余额（即 A4+B4+C4）占公司净资产的比例		0.59%	
其中：			
为股东、实际控制人及其关联方提供担保的余额（D）	0		
直接或间接为资产负债率超过 70%的被担保对象提供的债务担保余额（E）	0		
担保总额超过净资产 50%部分的金额（F）	0		
上述三项担保金额合计（D+E+F）	0		
对未到期担保合同，报告期内发生担保责任或有证据表明有可能承担连带清偿责任的情况说明（如有）	无		
违反规定程序对外提供担保的说明（如有）	无		

注：系公司为全资子公司华大基因健康科技（香港）有限公司提供担保金额为5,000万美元，折合人民币3.36亿元的履约担保。

3、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。

十三、其他重大事项的说明

☒适用 ☐不适用

（一）控股股东及其一致行动人股权质押情况

2026 年 1 月 21 日，华大控股将其质押给广州银行股份有限公司深圳龙岗支行的上市公司股份 520 万股办理解除质押，同时将其持有的上市公司股份 500 万股再质押给中国邮政储蓄银行股份有限公司深圳罗湖区支行。具体内容详见公司于 2026 年 1 月 22 日在巨潮资讯网披露的《关于控股股东部分股份解除质押及再质押的公告》（公告编号：2026-002）。

2026 年 3 月 2 日，华大控股将其分别质押给兴业银行股份有限公司深圳分行、中国邮政储蓄银行股份有限公司深圳罗湖区支行的上市公司股份 550 万股、130 万股办理解除质押，同时将其持有的上市公司股份 720 万股再质押给兴业银行股份有限公司深圳分行。具体内容详见公司于 2026 年 3 月 3 日在巨潮资讯网披露的《关于控股股东部分股份解除质押及再质押的公告》（公告编号：2026-013）。

2026 年 3 月 19 日，华大控股将其质押给珠海华润银行股份有限公司深圳分行的上市公司股份 700 万股办理解除质押，同时将其持有的上市公司股份 385 万股、300 万股分别再质押给中国邮政储蓄银行股份有限公司深圳罗湖区支行、广东华润银行股份有限公司深圳分行。具体内容详见公司于 2026 年 3 月 20 日在巨潮资讯网披露的《关于控股股东部分股份解除质押及再质押的公告》（公告编号：2026-014）。

2026 年 4 月 20 日，华大控股将其持有的上市公司股份 400 万股质押给广东华润银行股份有限公司深圳分行。具体内容详见公司于 2026 年 4 月 21 日在巨潮资讯网披露的《关于控股股东部分股份质押的公告》（公告编号：2026-016）。

2026 年 4 月 28 日，华大控股将其质押给中国建设银行股份有限公司深圳市分行的上市公司股份 500 万股办理解除质押。具体内容详见公司于 2026 年 4 月 29 日在巨潮资讯网披露的《关于控股股东部分股份解除质押的公告》（公告编号：2026-033）。

2026 年 6 月 11 日，华大控股将其分别质押给华夏银行股份有限公司深圳分行、中国光大银行股份有限公司深圳分行的上市公司股份 440 万股、300 万股办理解除质押，同时将其持有的上市公司股份 880 万股再质押给华夏银行股份有限公司深圳分行。具体内容详见公司于 2026 年 6 月 12 日在巨潮资讯网披露的《关于控股股东部分股份解除质押及再质押的公告》（公告编号：2026-041）。

截至报告期末，公司控股股东华大控股及其一致行动人深圳华大三生园科技有限公司、汪建先生持有公司股份数量为 131,026,534 股，占公司总股本的 31.32%；其持有公司股份累计被质押 9,143 万股，占其目前持有公司股份数的 69.78%，占公司总股本的 21.86%。

（二）关于公司董事、高级管理人员变动事项

1、关于总经理辞任暨变更总经理及法定代表人事项

公司董事、总经理赵立见先生于 2026 年 1 月 23 日因工作安排原因申请辞去公司总经理职务，不再担任公司法定代表人，辞任后继续担任公司第四届董事会董事、ESG 委员会主任委员、提名委员会委员及薪酬与考核委员会委员职务，同时继续在公司的控股子公司担任职务。根据《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》《公司章程》等相关规定，经董事长汪建先生提名、公司董事会提名委员会进行任职资格审核通过，公司于 2026 年 1 月 27 日召开了第四届董事会第八次会议，审议通过了《关于聘任公司总经理暨变更法定代表人的议案》，公司董事会同意聘任侯勇先生担任公司总经理，任期自公司第四届董事会第八次会议审议通过之日起至第四届董事会任期届满之

日止。同时根据《公司章程》第八条“代表公司执行公司事务的董事或者总经理为公司的法定代表人”，侯勇先生担任公司总经理之日起同时担任公司法定代表人。公司已于 2026 年 2 月 2 日完成法定代表人、总经理变更的工商登记备案事宜。具体内容详见公司分别于 2026 年 1 月 28 日、2026 年 2 月 3 日在巨潮资讯网披露的《关于总经理辞任暨变更总经理及法定代表人的公告》（公告编号：2026-008）、《关于完成法定代表人、总经理工商变更登记的公告》（公告编号：2026-010）。

2、关于补选第四届董事会非独立董事、调整专门委员会委员及聘任高级管理人员事项

公司董事会于 2026 年 4 月 10 日收到公司职工代表董事张国成先生的书面辞任报告、高级管理人员杨昀女士和李浩先生的书面辞职报告。张国成先生因即将达到法定退休年龄，申请辞去公司职工代表董事及董事会审计委员会委员职务，辞任后其继续在公司的控股子公司任职直至退休手续办理完毕。杨昀女士、李浩先生因个人原因申请辞去公司副总经理职务，辞任后将不在公司及其控股子公司担任任何职务。具体内容详见公司于 2026 年 4 月 10 日在巨潮资讯网披露的《关于职工代表董事退休、高级管理人员辞职的公告》（公告编号：2026-015）。公司于 2026 年 4 月 23 日召开第四届董事会第九次会议，审议通过《关于补选第四届董事会非独立董事的议案》《关于调整第四届董事会专门委员会委员的议案》《关于聘任公司高级管理人员的议案》，经董事会提名委员会任职资格审核通过，公司董事会同意提名侯勇先生为公司第四届董事会非独立董事，任期自公司股东会审议通过之日起至第四届董事会任期届满之日止，该议案已经公司于 2026 年 5 月 20 日召开的 2025 年年度股东会审议通过；同意补选董事赵立见先生为公司第四届董事会审计委员会委员，任期自第四届董事会第九次会议审议通过之日起至第四届董事会任期届满之日止；同意选举侯勇先生担任公司第四届董事会提名委员会委员、薪酬与考核委员会委员，任期自公司 2025 年年度股东会审议通过其董事选举议案之日起至第四届董事会任期届满之日止；同意聘任苏航女士、王岩琦先生担任公司副总经理，任期自公司第四届董事会第九次会议审议通过之日起至公司第四届董事会任期届满之日止。为保证董事会的正常运作，公司于 2026 年 5 月 7 日召开职工代表大会，经与会职工代表表决，同意补选李宁先生为公司第四届董事会职工代表董事，任期自本次职工代表大会选举通过之日起至第四届董事会任期届满之日止。具体内容详见公司分别于 2026 年 4 月 25 日、2026 年 5 月 15 日在巨潮资讯网披露的《关于补选第四届董事会非独立董事、调整专门委员会委员及聘任高级管理人员的公告》（公告编号：2026-027）、《关于选举第四届董事会职工代表董事的公告》（公告编号：2026-034）。

（三）关于公司股权激励计划、员工持股计划的进展情况

1、关于公司 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期及预留授予部分第二个归属期归属条件未成就事项

公司于 2026 年 4 月 23 日召开第四届董事会第九次会议，审议通过《关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期及预留授予部分第二个归属期归属条件未成就并作废部分已授予尚未归属的限制性股票的议案》，鉴于《深圳华大基因股份有限公司 2022 年限制性股票激励计划》（以下简称本激励计划）首次授予部分第三个归属期及预留授予部分第二个归属期未满足公司层面业绩考核要求，归属条件未成就，根据本激励计划的相关规定和公司 2022 年第五次临时股东大会的授权，公司董事会同意将上述部分已授予尚未归属的第二类限制性股票共计 309.40 万股进行作废处理。具体内容详见公司于 2026 年 4 月 25 日在巨潮资讯网披露的《关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第三个归属期及预留授予部分第二个归属期归属条件未成就并作废部分已授予尚未归属的限制性股票的公告》（公告编号：2026-026）以及本报告“第四节 公司治理、环境和社会”之“三、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”之“1、股权激励”。

2、关于公司第二期员工持股计划首次授予部分第三个锁定期届满暨解锁条件未成就事项

根据《深圳华大基因股份有限公司第二期员工持股计划》（以下简称本持股计划）的相关规定，本持股计划存续期为不超过 62 个月，本持股计划首次授予部分标的股票权益分三期解锁，锁定期分别为 16 个月、28 个月、40 个月，解锁比例分别为 30%、30%、40%，自本持股计划草案经公司股东大会审议通过且公司公告最后一笔标的股票过户至本持股计划名下之日（即 2023 年 2 月 2 日）起计算。公司本持股计划首次授予部分第三个锁定期于 2026 年 6 月 1 日届满，鉴于公司 2025 年度业绩未达到本持股计划首次授予部分第三个解锁期公司层面的业绩考核目标，本持股计划首次授予部分第三个解锁期解锁条件未成就。因此本持股计划首次授予部分第三个锁定期对应的标的股票权益不得解锁，未解锁的股

票由持股计划管理委员会收回，择机出售后以出资金额返还持有人，剩余资金（如有）归属于公司。截至 2026 年 6 月 1 日，本持股计划所持有的公司股票 400.0141 万股已在各锁定期届满后分批次通过二级市场集中竞价方式全部出售完毕，本持股计划的资产已均为货币资金。截至本报告期末，公司已根据本持股计划有关规定完成资产清算及权益归属分配工作，第二期员工持股计划相应终止。具体内容详见公司分别于 2026 年 5 月 29 日、2026 年 6 月 2 日在巨潮资讯网披露的《关于第二期员工持股计划首次授予部分第三个锁定期届满暨解锁条件未成就的公告》（公告编号：2026-038），《关于第二期员工持股计划出售完毕暨提前终止的公告》（公告编号：2026-040）以及本报告“第四节 公司治理、环境和社会”之“三、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”之“2、员工持股计划的实施情况”。

（四）关于以集中竞价交易方式回购公司部分股份事项

公司于 2026 年 6 月 16 日召开第四届董事会第十次会议，审议通过《关于第三期以集中竞价交易方式回购公司股份方案的议案》，同意公司使用自有资金和自筹资金以集中竞价方式回购公司已发行的部分人民币普通股（A 股）股票，全部用于实施员工持股计划或者股权激励。本次回购资金总额不低于人民币 25,000 万元（含本数），且不超过人民币 50,000 万元（含本数），回购股份价格不超过人民币 50 元/股（含本数），本次回购股份的实施期限为公司董事会审议通过本次回购股份方案之日起 12 个月内，具体回购股份数量和资金总额以回购期限届满或回购实施完成时实际回购的股份数量和金额为准。回购方案具体内容详见公司分别于 2026 年 6 月 16 日、2026 年 6 月 23 日在巨潮资讯网披露的《关于第三期以集中竞价交易方式回购公司股份方案的公告》（公告编号：2026-044）、《关于第三期以集中竞价交易方式回购公司股份的回购报告书》（公告编号：2026-046）等相关公告。

截至 2026 年 8 月 5 日，公司本次回购股份方案已实施完毕。本次回购股份的实施期间为 2026 年 7 月 13 日至 2026 年 8 月 5 日，公司通过股份回购专用证券账户以集中竞价交易方式累计回购公司股份数量为 6,731,602 股，占公司目前总股本比例的 1.6092%，最高成交价格为 40.00 元/股，最低成交价格为 35.33 元/股，支付的总金额为人民币 250,524,742.36 元（不含交易费用）。本次回购符合公司既定的回购股份方案及相关法律法规的要求。具体内容详见公司分别于 2026 年 7 月 1 日、2026 年 7 月 14 日、2026 年 7 月 24 日、2026 年 8 月 3 日、2026 年 8 月 6 日在巨潮资讯网披露的《关于第三期以集中竞价交易方式回购公司股份的进展公告》（公告编号：2026-048）、《关于第三期以集中竞价交易方式首次回购公司股份的公告》（公告编号：2026-049）、《关于第三期以集中竞价交易方式回购公司股份比例达到 1%的进展公告》（公告编号：2026-050）、《关于第三期以集中竞价交易方式回购公司股份的进展公告》（公告编号：2026-051）、《关于第三期以集中竞价交易方式回购公司股份实施完成暨股份变动公告》（公告编号：2026-052）以及本报告“第六节 股份变动及股东情况”之“一、股份变动情况”之“股份回购的实施进展情况”。

十四、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	2,271,425	0.54%	0	0	0	9,700	9,700	2,281,125	0.55%
1、国家持股	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
2、国有法人持股	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
3、其他内资持股	2,271,425	0.54%	0	0	0	9,700	9,700	2,281,125	0.55%
其中：境内法人持股	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
境内自然人持股	2,271,425	0.54%	0	0	0	9,700	9,700	2,281,125	0.55%
4、外资持股	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
其中：境外法人持股	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
境外自然人持股	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
二、无限售条件股份	416,045,650	99.46%	0	0	0	-9,700	-9,700	416,035,950	99.45%
1、人民币普通股	416,045,650	99.46%	0	0	0	-9,700	-9,700	416,035,950	99.45%
2、境内上市的外资股	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
3、境外上市的外资股	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
4、其他	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
三、股份总数	418,317,075	100.00%	0	0	0	0	0	418,317,075	100.00%

股份变动的原因

☒适用 ☐不适用

报告期内，公司有限售条件股份合计增加 9,700 股，无限售条件股份合计减少 9,700 股，主要原因如下：

1、根据《公司法》以及《关于新〈公司法〉配套制度规则实施相关过渡期安排》等相关规定，自 2025 年 11 月 12 日起，公司不再设立监事会，相关监事不再担任公司监事职务，离任监事所持股份自离任半年后至原定任期届满后 6 个月内执行董监高股份限售规定锁定 75%。胡宇洁女士持有的 3,500 股由上个报告期末锁定 100%变更为本报告期末锁定 75%，因此报告期末公司有限售条件股份减少 875 股，无限售条件股份增加 875 股。

2、公司于 2026 年 4 月 10 日披露了公司副总经理杨昀女士的辞职公告，杨昀女士于任期内辞职，其持有的 12,000 股自 2026 年 4 月 10 日起由锁定 75%变更为 100%锁定 6 个月，因此，报告期末公司有限售条件股份增加 3,000 股，无限售条件股份减少 3,000 股。

3、公司于 2026 年 4 月 25 日披露了聘任苏航女士、王岩琦先生为副总经理的公告，苏航女士、王岩琦先生持有的公司股份按照高管股份限售规定锁定 75%，对应锁定股份合计数为 7,575 股；因此，报告期末公司有限售条件股份增加 7,575 股，无限售条件股份减少 7,575 股。

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

股份回购的实施进展情况

☒适用 ☐不适用

公司于 2026 年 6 月 16 日召开第四届董事会第十次会议，审议通过《关于第三期以集中竞价交易方式回购公司股份方案的议案》，同意公司使用自有资金和自筹资金以集中竞价交易方式回购部分公司已发行的人民币普通股（A 股）股票，全部用于实施员工持股计划或者股权激励。本次回购资金总额不低于人民币 25,000 万元（含本数），且不超过人民币 50,000 万元（含本数），回购股份价格不超过人民币 50 元/股，本次回购股份的实施期限为公司董事会审议通过本次回购股份方案之日起 12 个月内，具体回购股份数量和资金总额以回购期限届满或回购实施完成时实际回购的股份数量和金额为准。具体内容详见公司分别于 2026 年 6 月 16 日、2026 年 6 月 23 日在巨潮资讯网披露的《关于第三期以集中竞价交易方式回购公司股份方案的公告》（公告编号：2026-044）、《关于第三期以集中竞价交易方式回购公司股份的回购报告书》（公告编号：2026-046）等相关公告。

截至 2026 年 8 月 5 日，公司本次回购股份方案已实施完毕。本次回购股份的实施期间为 2026 年 7 月 13 日至 2026 年 8 月 5 日，公司通过股份回购专用证券账户以集中竞价交易方式累计回购公司股份数量为 6,731,602 股，占公司目前总股本比例的 1.6092%，最高成交价格为 40.00 元/股，最低成交价格为 35.33 元/股，支付的总金额为人民币 250,524,742.36 元（不含交易费用）。本次回购符合公司既定的回购股份方案及相关法律法规的要求。具体内容详见公司分别于 2026 年 7 月 1 日、2026 年 7 月 14 日、2026 年 7 月 24 日、2026 年 8 月 3 日、2026 年 8 月 6 日在巨潮资讯网披露的《关于第三期以集中竞价交易方式回购公司股份的进展公告》（公告编号：2026-048）、《关于第三期以集中竞价交易方式首次回购公司股份的公告》（公告编号：2026-049）、《关于第三期以集中竞价交易方式回购公司股份比例达到 1%的进展公告》（公告编号：2026-050）、《关于第三期以集中竞价交易方式回购公司股份的进展公告》（公告编号：2026-051）、《关于第三期以集中竞价交易方式回购公司股份实施完成暨 股份变动公告》（公告编号：2026-052）。

采用集中竞价方式减持回购股份的实施进展情况

☐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	本期解除限售股数	本期增加限售股数	期末限售股数	限售原因	拟解除限售日期
汪建	1,903,350	0	0	1,903,350	董高锁定股	任期内执行董高限售规定
赵立见	181,800	0	0	181,800	董高锁定股	任期内执行董高限售规定

李宁	91,950	0	0	91,950	董高锁定股	任期内执行董高限售规定
王玉珏	37,575	0	0	37,575	董高锁定股	任期内执行董高限售规定
徐茜	44,250	0	0	44,250	董高锁定股	任期内执行董高限售规定
苏航	0	0	3,450	3,450	董高锁定股	任期内执行董高限售规定
王岩琦	0	0	4,125	4,125	董高锁定股	任期内执行董高限售规定
杨昀	9,000	0	3,000	12,000	董高离任锁定股	自离职（2026 年 4 月 10 日）后 6 个月内锁定股份 100%
胡宇洁	3,500	875	0	2,625	董监高离任锁定股	自不再担任监事职务（2025 年 11 月 12 日）后 6 个月内锁定股份 100%，离任半年后至原定任期届满（2027 年 6 月 17 日）后 6 个月内执行董监高股份限售规定
合计	2,271,425	875	10,575	2,281,125	--	--

二、证券发行与上市情况

☐适用 ☒不适用

三、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		66,469		报告期末表决权恢复的优先股股东总数（如有）（参见注 8）		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		
深圳华大基因科技有限公司	境内非国有法人	29.77%	124,552,910	0	0	124,552,910	质押		91,430,000		
深圳生华投资企业（有限合伙）	境内非国有法人	7.09%	29,665,154	0	0	29,665,154	质押		27,440,000		
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	2.39%	10,016,096	1,048,986	0	10,016,096	不适用		0		
深圳华大三生园科技有限公司	境内非国有法人	0.94%	3,935,824	0	0	3,935,824	不适用		0		
香港中央结算有限公司	境外法人	0.87%	3,625,565	845,391	0	3,625,565	不适用		0		
汪建	境内自然人	0.61%	2,537,800	0	1,903,350	634,450	不适用		0		
招商银行股份有限公司－永赢中证全指医疗器械交易型开放式指数证券投资基金	其他	0.43%	1,798,241	310,398	0	1,798,241	不适用		0		
张志林	境内自然人	0.39%	1,639,996	1,249,996	0	1,639,996	不适用		0		
中国银行股份有限公司－国泰中证生物医药交易型开放式指数证券投资基金	其他	0.34%	1,429,454	244,600	0	1,429,454	不适用		0		
中央企业乡村产业投资基金股份有限公司	国有法人	0.33%	1,379,310	0	0	1,379,310	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 3）		不适用									

上述股东关联关系或一致行动的说明	上述股东中，深圳华大基因科技有限公司（以下简称华大控股）是深圳华大三生园科技有限公司（以下简称华大三生园）的控股股东；华大控股的董事长兼总经理汪建是华大三生园的董事。除此之外，公司未知上述其他股东之间是否存在关联关系，也未知其是否属于《上市公司收购管理办法》规定的一致行动人。		
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（参见注 11）	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
深圳华大基因科技有限公司	124,552,910	人民币普通股	124,552,910
深圳生华投资企业（有限合伙）	29,665,154	人民币普通股	29,665,154
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	10,016,096	人民币普通股	10,016,096
深圳华大三生园科技有限公司	3,935,824	人民币普通股	3,935,824
香港中央结算有限公司	3,625,565	人民币普通股	3,625,565
招商银行股份有限公司－永 赢中证全指医疗器械交易型 开放式指数证券投资基金	1,798,241	人民币普通股	1,798,241
张志林	1,639,996	人民币普通股	1,639,996
中国银行股份有限公司－国泰中证生物医药交易型开放式指数证券投资基金	1,429,454	人民币普通股	1,429,454
中央企业乡村产业投资基金股份有限公司	1,379,310	人民币普通股	1,379,310
姜华艳	1,180,000	人民币普通股	1,180,000
前 10 名无限售条件股东之间，以及前 10 名无限售条件股东和前 10 名股东之间关联关系或一致行动的说明	上述前 10 名无限售条件股东和前 10 名股东中，深圳华大基因科技有限公司(以下简称华大控股)是深圳华大三生园科技有限公司(以下简称华大三生园)的控股股东；华大控股的董事长兼总经理汪建是华大三生园的董事，除此之外，公司未知上述其他股东之间是否存在关联关系，也未知其是否属于《上市公司收购管理办法》规定的一致行动人。		
前 10 名普通股股东参与融资融券业务股东情况说明（如有）（参见注 4）	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

☐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。

四、董事和高级管理人员持股变动

☒适用 ☐不适用

姓名	职务	任职状态	期初持股数（股）	本期增持股份数量（股）	本期减持股份数量（股）	期末持股数（股）	期初被授予的限制性股票数量（股）	本期被授予的限制性股票数量（股）	期末被授予的限制性股票数量（股）
汪建	董事长	现任	2,537,800	0	0	2,537,800	0	0	0
赵立见	董事	现任	242,400	0	0	242,400	0	0	0
侯勇	董事、总经理	现任	0	0	0	0	0	0	0
李宁	职工代表董事	现任	122,600	0	0	122,600	0	0	0
朱师达	董事、副总经理	现任	0	0	0	0	0	0	0
王玉珏	董事、副总经理、财务总监	现任	50,100	0	0	50,100	0	0	0
杜兰	独立董事	现任	0	0	0	0	0	0	0
于李胜	独立董事	现任	0	0	0	0	0	0	0
侯志波	独立董事	现任	0	0	0	0	0	0	0
徐茜	副总经理、董事会秘书、法务总监	现任	59,000	0	0	59,000	0	0	0
苏航	副总经理	现任	4,600	0	0	4,600	0	0	0
王岩琦	副总经理	现任	5,500	0	0	5,500	0	0	0
张国成	职工代表董事	离任	0	0	0	0	0	0	0
杨昀	副总经理	离任	12,000	0	0	12,000	0	0	0
李浩	副总经理	离任	0	0	0	0	0	0	0
合计	--	--	3,034,000	0	0	3,034,000	0	0	0

五、控股股东或实际控制人变更情况

公司前期已披露实际控制人筹划控制权变更但尚未完成的，请说明控制权变更进展情况。

☐适用 ☒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。

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。

六、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

半年度报告是否经过审计
☐是 ☒否
公司半年度财务报告未经审计。

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：深圳华大基因股份有限公司

2026 年 06 月 30 日

单位：元

项目	期末余额	期初余额
流动资产：		
货币资金	2,695,679,539.20	3,285,631,476.69
结算备付金		
拆出资金		
交易性金融资产	466,879,452.05	492,423,035.61
衍生金融资产		
应收票据	4,109,251.44	5,039,878.08
应收账款	1,820,878,454.49	1,653,723,779.38
应收款项融资	6,586,307.14	6,124,272.56
预付款项	38,426,026.64	25,942,282.21
应收保费		
应收分保账款		
应收分保合同准备金		
其他应收款	52,797,023.50	75,767,756.93
其中：应收利息		
应收股利		
买入返售金融资产		
存货	497,900,295.30	480,415,670.69
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		28,300,800.00
其他流动资产	103,512,358.17	96,713,372.41
流动资产合计	5,686,768,707.93	6,150,082,324.56

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	20,530,552.83	25,825,872.68
长期股权投资	427,729,223.83	445,203,969.95
其他权益工具投资	197,485,326.80	202,090,865.52
其他非流动金融资产	827,954,170.15	788,218,963.67
投资性房地产		
固定资产	2,632,630,578.69	2,655,848,917.44
在建工程	13,612,387.62	10,731,031.95
生产性生物资产		
油气资产		
使用权资产	54,652,573.56	100,043,945.07
无形资产	398,503,456.34	406,532,444.34
其中：数据资源	17,261,366.30	18,221,083.22
开发支出	43,588,134.76	62,409,633.66
其中：数据资源	2,390,838.12	383,859.91
商誉	36,474,269.97	36,474,269.97
长期待摊费用	91,941,129.04	94,974,400.06
递延所得税资产	243,919,008.06	236,020,527.63
其他非流动资产	545,667,787.80	535,371,324.05
非流动资产合计	5,534,688,599.45	5,599,746,165.99
资产总计	11,221,457,307.38	11,749,828,490.55
流动负债：		
短期借款		
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	86,353,816.88	88,858,535.09
应付账款	650,447,838.29	758,580,149.57
预收款项		
合同负债	549,635,126.68	619,844,193.76
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	73,737,913.77	166,516,303.40
应交税费	33,042,600.00	24,153,531.16
其他应付款	519,640,641.97	725,990,420.42
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	83,596,498.48	124,106,790.98
其他流动负债	25,494,344.07	30,392,399.82
流动负债合计	2,021,948,780.14	2,538,442,324.20
非流动负债：		
保险合同准备金		
长期借款	416,768,000.00	442,816,000.00
应付债券		
其中：优先股		
永续债		
租赁负债	31,717,355.50	73,470,158.86
长期应付款		1,446,292.83
长期应付职工薪酬		
预计负债		
递延收益	102,185,498.95	70,519,514.10
递延所得税负债	20,373,448.80	16,418,571.27
其他非流动负债		
非流动负债合计	571,044,303.25	604,670,537.06
负债合计	2,592,993,083.39	3,143,112,861.26
所有者权益：		
股本	418,317,075.00	418,317,075.00
其他权益工具		
其中：优先股		
永续债		
资本公积	4,794,051,269.64	4,770,916,466.71
减：库存股		57,606,849.98
其他综合收益	-8,235,492.08	96,313,075.73
专项储备		
盈余公积	207,971,091.72	207,971,091.72
一般风险准备		
未分配利润	3,104,719,999.80	3,057,315,412.45
归属于母公司所有者权益合计	8,516,823,944.08	8,493,226,271.63
少数股东权益	111,640,279.91	113,489,357.66
所有者权益合计	8,628,464,223.99	8,606,715,629.29
负债和所有者权益总计	11,221,457,307.38	11,749,828,490.55

法定代表人：侯勇

主管会计工作负责人：王玉珏

会计机构负责人：张祖菊

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	329,858,894.35	670,549,181.82
交易性金融资产		60,131,945.21
衍生金融资产		
应收票据		
应收账款	10,681,896.42	28,859,179.00
应收款项融资		
预付款项	5,263,092.12	2,860,814.01
其他应收款	1,749,460,589.66	1,539,258,558.50
其中：应收利息		
应收股利		
存货	3,189,047.44	1,213,437.29
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		
其他流动资产	13,094,760.69	15,622,193.65
流动资产合计	2,111,548,280.68	2,318,495,309.48
非流动资产：		
债权投资		
其他债权投资		
长期应收款	10,000,000.00	7,000,000.00
长期股权投资	6,565,300,979.45	6,554,231,211.74
其他权益工具投资	197,485,326.80	202,090,865.52
其他非流动金融资产	827,954,170.15	788,218,963.67
投资性房地产		
固定资产	1,328,462,872.81	1,337,734,049.83
在建工程		1,751,118.65
生产性生物资产		
油气资产		
使用权资产		
无形资产	199,246,026.52	205,586,705.79
其中：数据资源	18,706,020.34	19,734,464.32
开发支出	2,390,838.12	383,859.91
其中：数据资源	2,390,838.12	383,859.91
商誉		
长期待摊费用	23,037,646.99	24,291,592.51
递延所得税资产		
其他非流动资产	31,357,378.09	30,276,880.90
非流动资产合计	9,185,235,238.93	9,151,565,248.52
资产总计	11,296,783,519.61	11,470,060,558.00
流动负债：		

短期借款		
交易性金融负债		
衍生金融负债		
应付票据	86,353,816.88	88,858,535.09
应付账款	244,572,982.41	229,902,232.08
预收款项		
合同负债	11,300,908.67	13,172,586.47
应付职工薪酬	17,468,698.53	45,449,936.35
应交税费	1,456,192.11	1,657,677.92
其他应付款	1,199,015,687.23	1,451,063,495.13
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	59,029,638.34	94,844,388.52
其他流动负债	41,926.76	37,841.89
流动负债合计	1,619,239,850.93	1,924,986,693.45
非流动负债：		
长期借款	416,768,000.00	442,816,000.00
应付债券		
其中：优先股		
永续债		
租赁负债		
长期应付款		1,446,292.83
长期应付职工薪酬		
预计负债		
递延收益	81,825,585.15	48,903,332.34
递延所得税负债	10,426,304.58	7,195,873.50
其他非流动负债		
非流动负债合计	509,019,889.73	500,361,498.67
负债合计	2,128,259,740.66	2,425,348,192.12
所有者权益：		
股本	418,317,075.00	418,317,075.00
其他权益工具		
其中：优先股		
永续债		
资本公积	6,614,691,991.12	6,592,877,228.43
减：库存股		57,606,849.98
其他综合收益	-53,816,406.10	-49,901,698.19
专项储备		
盈余公积	207,971,091.72	207,971,091.72
未分配利润	1,981,360,027.21	1,933,055,518.90
所有者权益合计	9,168,523,778.95	9,044,712,365.88
负债和所有者权益总计	11,296,783,519.61	11,470,060,558.00

3、合并利润表

单位：元

项目	2026 年半年度	2025 年半年度
一、营业总收入	1,788,516,575.76	1,631,977,557.41
其中：营业收入	1,788,516,575.76	1,631,977,557.41
利息收入		
已赚保费		
手续费及佣金收入		
二、营业总成本	1,663,446,182.11	1,553,353,251.43
其中：营业成本	1,046,013,389.31	903,343,393.75
利息支出		
手续费及佣金支出		
退保金		
赔付支出净额		
提取保险责任准备金净额		
保单红利支出		
分保费用		
税金及附加	11,093,123.00	7,539,361.10
销售费用	326,875,870.23	336,523,086.25
管理费用	132,297,608.36	142,806,963.64
研发费用	168,081,652.05	227,843,677.88
财务费用	-20,915,460.84	-64,703,231.19
其中：利息费用	8,922,988.46	11,350,042.82
利息收入	31,908,040.36	50,355,514.73
加：其他收益	10,072,409.49	8,460,253.58
投资收益（损失以“—”号填列）	-5,674,466.99	18,665,756.39
其中：对联营企业和合营企业的投资收益	-11,680,298.36	-12,769,055.15
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）	25,192,564.11	9,210,174.71
信用减值损失（损失以“—”号填列）	-85,215,318.66	-116,808,325.93
资产减值损失（损失以“—”号填列）	-9,241,349.13	-7,094,614.66
资产处置收益（损失以“—”号填列）	1,480,692.69	-1,785,189.01
三、营业利润（亏损以“—”号填列）	61,684,925.16	-10,727,638.94
加：营业外收入	676,963.45	1,465,311.33
减：营业外支出	3,831,317.41	4,037,188.92
四、利润总额（亏损总额以“—”号填列）	58,530,571.20	-13,299,516.53
减：所得税费用	10,750,647.83	-17,459,517.16
五、净利润（净亏损以“—”号填列）	47,779,923.37	4,160,000.63
（一）按经营持续性分类		
1.持续经营净利润（净亏损以“—”号填列）	47,779,923.37	4,160,000.63

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（净亏损以“—”号填列）	47,404,587.35	5,793,475.56
2.少数股东损益（净亏损以“—”号填列）	375,336.02	-1,633,474.93
六、其他综合收益的税后净额	-106,772,981.58	-38,260,529.88
归属母公司所有者的其他综合收益的税后净额	-104,548,567.81	-36,730,419.50
（一）不能重分类进损益的其他综合收益	-3,914,707.91	1,883,225.86
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	-3,914,707.91	1,883,225.86
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	-100,633,859.90	-38,613,645.36
1.权益法下可转损益的其他综合收益	37,068.25	654.76
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	-100,670,928.15	-38,614,300.12
7.其他		
归属于少数股东的其他综合收益的税后净额	-2,224,413.77	-1,530,110.38
七、综合收益总额	-58,993,058.21	-34,100,529.25
归属于母公司所有者的综合收益总额	-57,143,980.46	-30,936,943.94
归属于少数股东的综合收益总额	-1,849,077.75	-3,163,585.31
八、每股收益：		
（一）基本每股收益	0.1133	0.0139
（二）稀释每股收益	0.1133	0.0139

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：-302,133.55 元，上期被合并方实现的净利润为：-233,452.78 元。

法定代表人：侯勇

主管会计工作负责人：王玉珏

会计机构负责人：张祖菊

4、母公司利润表

单位：元

项目	2026 年半年度	2025 年半年度
一、营业收入	246,569,251.94	247,459,726.83
减：营业成本	21,574,900.12	34,750,493.51
税金及附加	337,566.25	159,977.90
销售费用	61,870,110.30	65,096,086.65
管理费用	76,506,031.22	81,062,293.12
研发费用	60,813,558.18	69,652,754.98
财务费用	6,388,026.75	3,655,448.73
其中：利息费用	7,290,922.42	7,884,265.67
利息收入	2,451,529.64	3,620,784.31
加：其他收益	5,541,795.30	1,814,153.72

投资收益（损失以“—”号填列）	1,860,980.22	-16,949,265.98
其中：对联营企业和合营企业的投资收益	80,670.81	-312,886.45
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益		
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）	25,604,202.46	8,658,368.65
信用减值损失（损失以“—”号填列）	-166,432.00	-90,239.88
资产减值损失（损失以“—”号填列）		
资产处置收益（损失以“—”号填列）	149,286.14	-251.80
二、营业利润（亏损以“—”号填列）	52,068,891.24	-13,484,563.35
加：营业外收入	169,124.00	47,226.39
减：营业外支出	12,245.04	163,113.17
三、利润总额（亏损总额以“—”号填列）	52,225,770.20	-13,600,450.13
减：所得税费用	3,921,261.89	-11,412,629.83
四、净利润（净亏损以“—”号填列）	48,304,508.31	-2,187,820.30
（一）持续经营净利润（净亏损以“—”号填列）	48,304,508.31	-2,187,820.30
（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	-3,914,707.91	1,883,225.86
（一）不能重分类进损益的其他综合收益	-3,914,707.91	1,883,225.86
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	-3,914,707.91	1,883,225.86
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	44,389,800.40	-304,594.44
七、每股收益：		
（一）基本每股收益	0.1155	-0.0052
（二）稀释每股收益	0.1155	-0.0052

5、合并现金流量表

单位：元

项目	2026 年半年度	2025 年半年度
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	1,555,296,988.11	1,382,082,327.94
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		423,280.12
收到其他与经营活动有关的现金	121,738,224.43	106,902,910.09
经营活动现金流入小计	1,677,035,212.54	1,489,408,518.15
购买商品、接受劳务支付的现金	1,027,674,586.25	856,796,704.47
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	545,067,176.07	568,801,774.26
支付的各项税费	70,039,885.07	71,442,117.03
支付其他与经营活动有关的现金	311,073,918.18	405,976,355.30
经营活动现金流出小计	1,953,855,565.57	1,903,016,951.06
经营活动产生的现金流量净额	-276,820,353.03	-413,608,432.91
二、投资活动产生的现金流量：		
收回投资收到的现金	3,202,083,632.23	3,127,398,450.95
取得投资收益收到的现金	30,911,201.41	37,699,529.61
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额	29,366,640.90	3,304,010.28
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额	6.92	
收到其他与投资活动有关的现金	186,184.43	
投资活动现金流入小计	3,262,547,665.89	3,168,401,990.84
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金	237,155,791.91	251,954,541.61
投资支付的现金	3,113,651,762.80	3,437,191,534.05
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	186,184.43	12,001,775.73
投资活动现金流出小计	3,350,993,739.14	3,701,147,851.39
投资活动产生的现金流量净额	-88,446,073.25	-532,745,860.55
三、筹资活动产生的现金流量：		
吸收投资收到的现金		
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		570,960,000.00
收到其他与筹资活动有关的现金	33,825,689.76	69,200,215.00
筹资活动现金流入小计	33,825,689.76	640,160,215.00
偿还债务支付的现金	62,398,000.00	224,963,873.18
分配股利、利润或偿付利息支付的现金	7,313,192.85	8,573,749.14
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	27,128,470.10	19,449,739.59
筹资活动现金流出小计	96,839,662.95	252,987,361.91

筹资活动产生的现金流量净额	-63,013,973.19	387,172,853.09
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响	-29,901,643.04	11,951,421.83
五、现金及现金等价物净增加额	-458,182,042.51	-547,230,018.54
加：期初现金及现金等价物余额	1,758,430,546.18	2,698,460,872.85
六、期末现金及现金等价物余额	1,300,248,503.67	2,151,230,854.31

6、母公司现金流量表

单位：元

项目	2026 年半年度	2025 年半年度
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	243,371,094.18	193,030,541.65
收到的税费返还		
收到其他与经营活动有关的现金	230,395,502.00	258,305,391.08
经营活动现金流入小计	473,766,596.18	451,335,932.73
购买商品、接受劳务支付的现金	24,868,587.34	63,649,911.64
支付给职工以及为职工支付的现金	97,110,788.99	105,363,917.39
支付的各项税费	1,003,550.12	975,799.64
支付其他与经营活动有关的现金	675,227,214.84	947,072,680.60
经营活动现金流出小计	798,210,141.29	1,117,062,309.27
经营活动产生的现金流量净额	-324,443,545.11	-665,726,376.54
二、投资活动产生的现金流量：		
收回投资收到的现金	533,677,125.04	789,346,419.67
取得投资收益收到的现金	2,062,590.56	5,359,414.15
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额	12,247,379.02	101,548.63
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额		354,080.19
收到其他与投资活动有关的现金	186,184.43	
投资活动现金流入小计	548,173,279.05	795,161,462.64
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金	14,137,582.35	54,486,104.17
投资支付的现金	501,006,065.00	995,000,000.00
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	3,186,184.43	6,000,000.00
投资活动现金流出小计	518,329,831.78	1,055,486,104.17
投资活动产生的现金流量净额	29,843,447.27	-260,324,641.53
三、筹资活动产生的现金流量：		
吸收投资收到的现金		
取得借款收到的现金		570,960,000.00
收到其他与筹资活动有关的现金	23,825,689.76	69,200,215.00
筹资活动现金流入小计	23,825,689.76	640,160,215.00
偿还债务支付的现金	62,398,000.00	65,360,000.00
分配股利、利润或偿付利息支付的现金	7,313,192.85	7,249,919.88
支付其他与筹资活动有关的现金		
筹资活动现金流出小计	69,711,192.85	72,609,919.88
筹资活动产生的现金流量净额	-45,885,503.09	567,550,295.12
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响	-204,686.54	233,728.50
五、现金及现金等价物净增加额	-340,690,287.47	-358,266,994.45
加：期初现金及现金等价物余额	670,541,181.82	889,747,876.01

六、期末现金及现金等价物余额	329,850,894.35	531,480,881.56
----------------	----------------	----------------

7、合并所有者权益变动表

本期金额

单位：元

项目	2026 年半年度														
	归属于母公司所有者权益												少数股东权益	所有者权益合计	
	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、上年年末余额	418,317,075.00				4,770,916,466.71	57,606,849.98	96,313,075.73		207,971,091.72		3,058,333,319.14		8,494,244,178.32	113,489,357.66	8,607,733,535.98
加：会计政策变更															
前期差错更正															
其他											-1,017,906.69		-1,017,906.69		-1,017,906.69
二、本年期初余额	418,317,075.00				4,770,916,466.71	57,606,849.98	96,313,075.73		207,971,091.72		3,057,315,412.45		8,493,226,271.63	113,489,357.66	8,606,715,629.29
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）					23,134,802.93	-57,606,849.98	-104,548,567.81				47,404,587.35		23,597,672.45	-1,849,077.75	21,748,594.70
（一）综合收益总额							-104,548,567.81				47,404,587.35		-57,143,980.46	-1,849,077.75	-58,993,058.21
（二）所有者投入和减少资本					23,134,802.93	-57,606,849.98							80,741,652.91		80,741,652.91
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					356,713.17	-5,203,815.00							5,560,528.17	5,560,528.17
4. 其他					22,778,089.76	-							75,181,124.74	75,181,124.74
						52,403,034.98								
（三）利润分配														
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														
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	418,317,075.00				4,794,051,269.64		-8,235,492.08		207,971,091.72		3,104,719,999.80		8,516,823,944.08	111,640,279.91	8,628,464,223.99

上年金额

单位：元

项目	2025 年半年度														
	归属于母公司所有者权益												少数股东权益	所有者权益合计	
	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、上年年末余额	415,821,575.00				4,762,064,379.72	99,919,195.25	175,207,425.72		207,971,091.72		3,673,711,862.27		9,134,857,139.18	136,752,678.89	9,271,609,818.07
加：会计政策变更															
前期差错更正															
其他											-784,453.91		-784,453.91		-784,453.91
二、本年期初余额	415,821,575.00				4,762,064,379.72	99,919,195.25	175,207,425.72		207,971,091.72		3,672,927,408.36		9,134,072,685.27	136,752,678.89	9,270,825,364.16
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）	2,495,500.00				106,591,278.26	-41,591,595.27	-36,730,419.50				5,793,475.56		119,741,429.59	-3,163,585.31	116,577,844.28
（一）综合收益总额							-36,730,419.50				5,793,475.56		-30,936,943.94	-3,163,585.31	-34,100,529.25
（二）所有者投入和减少资	2,495,500.00				106,591,278.26	-41,591,595.27							150,678,373.53		150,678,373.53

本															
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	2,495,500.00				106,591,278.26	41,591,595.27	-					150,678,373.53		150,678,373.53	
4. 其他															
（三）利润分配															
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															
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	418,317,075.00				4,868,655,657.98	58,327,599.98	138,477,006.22		207,971,091.72		3,678,720,883.92		9,253,814,114.86	133,589,093.58	9,387,403,208.44

8、母公司所有者权益变动表

本期金额

单位：元

项目	2026 年半年度											
	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、上年年末余额	418,317,075.00				6,592,877,228.43	57,606,849.98	-49,901,698.19		207,971,091.72	1,933,055,518.90		9,044,712,365.88
加：会计政策变更												
前期差错更正												
其他												
二、本年期初余额	418,317,075.00				6,592,877,228.43	57,606,849.98	-49,901,698.19		207,971,091.72	1,933,055,518.90		9,044,712,365.88
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）					21,814,762.69	-57,606,849.98	-3,914,707.91			48,304,508.31		123,811,413.07

（一）综合收益总额							-3,914,707.91			48,304,508.31		44,389,800.40
（二）所有者投入和减少资本					21,814,762.69	-57,606,849.98						79,421,612.67
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					356,713.17	-5,203,815.00						5,560,528.17
4. 其他					21,458,049.52	-52,403,034.98						73,861,084.50
（三）利润分配												
1. 提取盈余公积												
2. 对所有者（或股东）的分配												
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	418,317,075.00				6,614,691,991.12		-53,816,406.10		207,971,091.72	1,981,360,027.21		9,168,523,778.95

上期金额

单位：元

项目	2025 年半年度											
	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、上年年末余额	415,821,575.00				6,584,025,141.44	99,919,195.25	-36,515,771.40		207,971,091.72	1,934,184,472.14		9,005,567,313.65
加：会计政策变更												
前期差错更正												
其他												
二、本年期初余额	415,821,575.00				6,584,025,141.44	99,919,195.25	-36,515,771.40		207,971,091.72	1,934,184,472.14		9,005,567,313.65
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）	2,495,500.00				106,591,278.26	-41,591,595.27	1,883,225.86			-2,187,820.30		150,373,779.09

（一）综合收益总额							1,883,225.86			-2,187,820.30		-304,594.44
（二）所有者投入和减少资本	2,495,500.00				106,591,278.26	-41,591,595.27						150,678,373.53
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	2,495,500.00				106,591,278.26	-41,591,595.27						150,678,373.53
4. 其他												
（三）利润分配												
1. 提取盈余公积												
2. 对所有者（或股东）的分配												
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	418,317,075.00				6,690,616,419.70	58,327,599.98	-34,632,545.54		207,971,091.72	1,931,996,651.84		9,155,941,092.74

三、公司基本情况

深圳华大基因股份有限公司（以下简称“本公司”、“公司”或“华大基因”），原注册名称为深圳华大基因健康科技有限公司，成立于 2010 年 7 月 9 日，注册地为深圳市盐田区北山工业区综合楼科技园 9F-7，注册号为 440301104800923，注册资本为人民币 1,000 万元，实收资本为人民币 200 万元。其中，深圳华大基因科技有限公司（“华大控股”）出资人民币 190 万元，出资比例为 95%，深圳华大三生园科技有限公司（“华大三生园”）出资人民币 10 万元，出资比例为 5%，华大三生园名称变更前为深圳华大农业与循环经济技术有限公司。

2013 年 3 月 18 日，华大控股增加实收资本人民币 760 万元，华大三生园增加实收资本人民币 40 万元，出资完毕。

2013 年 9 月 25 日，本公司注册资本变更为人民币 6,000 万元。2013 年 12 月 20 日，华大控股增加实收资本人民币 950 万元，华大三生园增加实收资本人民币 50 万元。2014 年 1 月 7 日，华大控股增加实收资本人民币 2,375 万元，华大三生园增加实收资本人民币 125 万元。至此，华大控股已认缴出资人民币 4,275 万元，出资比例为 95%，华大三生园已认缴出资人民币 225 万元，出资比例为 5%。

2014 年 3 月 13 日，深圳市市场监督管理局批复本公司名称变更申请，本公司名称由“深圳华大基因健康科技有限公司”变更为“深圳华大基因医学有限公司”。

2014 年 3 月 13 日，华大三生园将其持有的本公司 5%股份以人民币 626.169256 万元的价格转让予华大控股。该股权转让后，华大控股持有本公司 100%股权。

2014 年 4 月 2 日，华大控股增加实收资本人民币 1,500 万元，至此本公司注册资本为人民币 6,000 万元，实收资本为人民币 6,000 万元。

2014 年 5 月 8 日，华大控股与深圳前海华大基因投资企业（有限合伙）（“华大投资”）签署股权转让协议，华大控股以人民币 4,480 万元的对价出让其持有的本公司 32%股份予华大投资，上述股份变更于 2014 年 5 月 12 日完成工商变更。该股权转让完成后，华大投资持有本公司 32%股份。

2014 年 5 月 13 日及 15 日，本公司股东大会决议通过，引进 12 位非关联方股东，分别为上海腾希投资合伙企业（有限合伙）（“上海腾希”）、深圳市华弘资本管理有限公司（“华弘资本”）、中金佳成（天津）医疗投资中心（有限合伙）、深圳市南海成长创赢投资合伙企业（有限合伙）（“南海成长”）、苏州软银天维创业投资合伙企业（有限合伙）、上海国和现代服务业股权投资基金合伙企业（有限合伙）、上海景林景麒投资中心（有限合伙）（“上海景林”）、深圳市盛桥新领域投资合伙企业（有限合伙）、北京荣之联科技股份有限公司、深圳市红土生物创业投资有限公司（“深圳红土”）、深圳市创新投资集团有限公司、成都光控西部创业投资有限公司（“成都光控”）。上述股东持有本公司股权比例分别为：0.1887%、0.4717%、0.8491%、0.8491%、0.2209%、0.4969%、0.4969%、1.5760%、0.2128%、0.1104%、0.1104%、0.5521%。2014 年 7 月 16 日，根据《股权转让协议》，经过双方协商确定的股权转让价格，成都光控将其持有的本公司 0.5521%股权以 1 元的价格转让给华大控股。成都光控自 2014 年 5 月 14 日认缴出资人民币 352,941 元至本次股权转让之日，未实缴出资额，故本次股权转让以象征性的价格作为对价，成都光控的认缴出资额由华大控股实缴出资。上述股东合计对本公司投资人民币 5.5 亿元；另外，华大控股新增对本公司投资人民币 5,000 万元，持股比例为 0.4717%，并于同年 7 月 24 日将该等 0.4717%的股权作价人民币 5,000 万元转让予上海腾希及华弘资本，合计新增对本公司投资人民币 6 亿元。本公司注册资本由人民币 6,000 万元增加到人民币 6,392.1607 万元，资本公积增加人民币 59,607.8393 万元。

2014 年 5 月 16 日，本公司股东大会决议通过，华大控股将其持有的本公司 13.2076%股份作价人民币 14 亿元，转让给另外 10 个非关联方股东，分别为深圳市创新投资集团有限公司、深圳红土、上海腾希、苏州松禾成长二号创业投资中心（有限合伙）、北京国投协力华大股权投资中心（有限合伙）、青岛金石灏沏投资有限公司、深圳乐华源城投资有限公司、深圳市金翼汇顺健康产业投资合伙企业（有限合伙）、深圳国华腾飞创新投资基金企业（有限合伙）、深圳市有孚创业投资企业（有限合伙），转让的股份比例分别为 0.3774%、0.3774%、0.3774%、0.9434%、1.6981%、1.8868%、1.8868%、1.8868%、1.8868%、1.8868%。

2014 年 7 月 22 日，根据签订的《关于深圳华大基因医学有限公司之股权转让协议》，经各方协商确定的股权转让价格，华大控股将其持有本公司 0.1887%的股权以人民币 2,000 万元的价格转让给上海腾希、将其持有的本公司 0.2830%的股权以人民币 3,000 万元的价格转让给华弘资本。该股权转让完成后，华大控股持有本公司的股份下降为 50.7010%。

2014 年 9 月 18 日，公司股东会会议作出决议，同意华大控股以人民币 70,603,738.65 元向本公司进行现金增资，将本公司注册资本由人民币 6,392.1607 万元增加至人民币 6,995.1947 万元。2014 年 11 月 15 日，公司股东会会议作出决议，同意华大控股、华大三生园以其持有的深圳华大基因科技服务有限公司（“华大科技”）共计 57.6225%的股权对本公司进行增资，将本公司注册资本由人民币 6,995.1947 万元增加至人民币 8,585.8836 万元。至此，华大控股和华大三生园分别持有本公司 61.9818%和 1.3153%的股份。

2014 年 12 月 12 日，根据签订的《关于深圳华大基因医学有限公司之股权转让协议》，经各方协商确定的股权转让价格，上海景林将其所持的 0.2056%股权作价人民币 2,628.0822 万元的价格转让给南海成长、将其所持的 0.1644%股权作价人民币 2,102.4658 万元的价格转让给华弘资本。

根据 2015 年 1 月 27 日的董事会决议，本公司与华大控股、深圳和玉高林股权投资合伙企业（有限合伙）（“和玉高林”）签订投资协议，和玉高林对本公司投资人民币 15 亿元，将公司注册资本由人民币 8,585.8836 万元增加至人民币 9,353.8864 万元，持有本公司 8.2105%股份。至此，华大控股持有本公司的股权被稀释为 56.8928%。

2015 年 2 月 11 日，根据签订的《关于深圳华大基因医学有限公司之股权转让协议》，经双方协商确定的股权转让价格，华大控股将其所持的 2.7368%股权以人民币 50,000 万元的价格转让给和玉高林。

根据 2015 年 2 月 12 日及 2015 年 4 月 29 日的董事会决议，根据相关股权转让协议，华大控股向 7 个投资者转让本公司 8.2104%的股权，7 个外部投资者中金佳成（天津）医疗投资中心（有限合伙）、北京丰悦泰和股权投资合伙企业（有限合伙）、萍乡市汇晟资产管理合伙企业（有限合伙）、深圳春藤股权投资合伙企业（有限合伙）、深圳市东土盛唐投资管理合伙企业（有限合伙）、深圳市盛桥新健康投资合伙企业（有限合伙）、中国人寿保险（集团）公司分别以人民币 1 亿元、人民币 5 亿元、人民币 0.6 亿元、人民币 0.8 亿元、人民币 1.2 亿元、人民币 1.4 亿元、人民币 5 亿元的对价换取了华大控股持有本公司 0.5474%、2.7368%、0.3284%、0.4379%、0.6568%、0.7663%、2.7368%的股份。至此，华大控股持有本公司 45.9455%股权。

根据 2015 年 6 月 15 日的股东会决议，本公司股东华大控股将其持有本公司的 0.0744%、0.0744%和 0.1095%的股份分别以人民币 1,360 万元、人民币 1,360 万元、人民币 2,000 万元转让给深圳红土、深圳市创新投资集团有限公司和深圳市深港产学研创业投资有限公司。2015 年 6 月 18 日，本公司完成工商变更登记手续。至此，华大控股持有本公司 45.6871%股权。

根据 2015 年 6 月 22 日的股东会决议，同意以本公司 2015 年 5 月 31 日经审计后的净资产金额计人民币 2,627,064,895.20 元，作为对拟设立的股份有限公司投资入股，其中人民币 326,119,339.00 元折为股份有限公司普通股 326,119,339 股，注册资本变更为人民币 326,119,339.00 元。同日，本公司召开股东大会，全体发行人一致决定将本公司整体变更为股份有限公司，2015 年 6 月 23 日，本公司完成股改相关的工商登记手续，股份制改制后，本公司更名为深圳华大基因股份有限公司，注册地变更为深圳市盐田区洪安三街 21 号华大综合园 7 栋 7 层-14 层。

根据 2015 年 6 月 22 日的股东大会决议，本公司增发股份收购子公司华大科技的 18 个少数股东所持有华大科技的 33.2865%股权，在原股份 326,119,339 股的基础上，增发股份 33,880,661 股，累计发行股本总数为 360,000,000 股，注册资本变更为人民币 360,000,000.00 元，2015 年 6 月 24 日，本公司完成相关的工商登记手续。至此，华大控股持有本公司股份被稀释为 41.33%。

根据本公司在 2015 年 8 月 18 日召开的股东大会审议通过的《关于公司首次公开发行人民币普通股（A 股）并在创业板上市方案的议案》和在 2017 年 3 月 17 日召开 2016 年年度股东大会通过的《关于修改公司首次公开发行人民币普通股（A 股）股票并在创业板上市方案的议案》以及于 2017 年 6 月 23 日收到的中国证券监督管理委员会《关于核准深圳华大基因股份有限公司首次公开发行股票批复》（证监许可[2017]1023 号），截止 2017 年 7 月 11 日，本公司向社会公开发行人民币普通股 40,100,000 股，面值为每股人民币 1.00 元，发行后的注册资本为人民币 400,100,000.00 元。本次发行新股募集资金总额人民币 546,964,000.00 元，扣减不含税发行费用人民币 63,102,660.38 元，实际募集资金净额人民币 483,861,339.62 元。经深圳证券交易所《关于深圳华大基因股份有限公司人民币普通股股票在创业板上市的通知》（深证上[2017]440 号）同意，本公司发行的人民币普通股股票于 2017 年 7 月 14 日在深圳证券交易所创业板上市，股票简称“华大基因”，股票代码“300676”。2017 年 9 月 28 日，本公司完成相关工商变更登记手续，至此，华大控股持有本公司 37.18%股权。

根据本公司在 2020 年 7 月 1 日召开的第二届董事会第二十二次会议和第二届监事会第二十一次会议、2020 年 7 月 17 日召开的 2020 年第四次临时股东大会审议通过的《关于公司 2020 年度创业板非公开发行 A 股股票方案的议案》等议案，以及于 2020 年 12 月 30 日收到的中国证券监督管理委员会《关于同意深圳华大基因股份有限公司向特定对象发行股票注册的批复》（证监许可[2020]3580 号），截至 2021 年 1 月 27 日，本公司已向特定对象发行人民币普通股 13,814,325 股，每股面值人民币 1.00 元，每股发行认购价格为人民币 145.00 元，募集资金总额人民币 2,003,077,125.00 元，扣除不含税承销费及保荐费人民币 24,036,925.50 元、其他不含税发行费用人民币 2,395,465.87 元，实际募集资金净额为人民币 1,976,644,733.63 元。本次发行完成后，公司注册资本由人民币 400,100,000.00 元增加至人民币 413,914,325.00 元。增资完成后，华大控股持有本公司 35.94%股权。

本公司在 2024 年 4 月 26 日召开的第三届董事会第二十五次会议、第三届监事会第二十五次会议审议通过了《关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第一个归属期归属条件成就的议案》《关于作废 2022 年限制性股票激励计划部分已授予尚未归属的限制性股票的议案》等议案，本次归属的 1,907,250 股第二类限制性股票在中国证券登记结算有限责任公司深圳分公司办理完成股份登记工作，并于 2024 年 6 月 12 日起上市流通。新增股份上市流通后，公司股本总数由 413,914,325 股增加至 415,821,575 股。本次变动后，华大控股持有本公司 35.78%股权。

华大控股于 2025 年 3 月 11 日至 2025 年 3 月 14 日通过大宗交易方式累计减持公司股份 748.83 万股，占公司总股本的 1.8008%。本次减持计划实施后，华大控股持有本公司 33.98%股权。

本公司于 2025 年 5 月 20 日召开的 2024 年年度股东会审议通过了《关于变更注册地址并修订〈公司章程〉的议案》，公司注册地址由“深圳市盐田区洪安三街 21 号华大综合园 7 栋 7 层-14 层”变更为“深圳市盐田区梅沙街道滨海社区云海路 9 号华大时空中心 B 栋 8 南 1-1”。2025 年 6 月 11 日，本公司完成了工商变更登记手续。

本公司在 2025 年 4 月 24 日召开的第四届董事会第五次会议、第四届监事会第五次会议审议通过了《关于 2022 年限制性股票激励计划首次授予部分第二个归属期及预留授予部分第一个归属期归属条件成就的议案》《关于作废 2022 年限制性股票激励计划部分已授予尚未归属的限制性股票的议案》等议案，本次归属的 2,495,500 股第二类限制性股票在中国证券登记结算有限责任公司深圳分公司办理完成股份登记工作，并于 2025 年 6 月 11 日起上市流通。新增股份上市流通后，公司股本总数由 415,821,575 股增加至 418,317,075 股。本次变动后，华大控股持有本公司 33.77%股权。

华大控股于 2025 年 9 月 12 日至 2025 年 9 月 22 日通过向特定机构投资者询价转让方式累计减持公司股份 16,732,683 股，占公司总股本的 4%。本次减持计划实施后，华大控股持有本公司 29.77%股权。

上述历史沿革事项均已完成工商登记变更。

本公司及子公司（统称“本公司”）经营范围为：医学研究和试验发展；临床检验服务；医疗用品及器械研发、制造、批发、零售；住宿服务；贸易经纪与代理；住房租赁；非居住房地产租赁。

本公司的母公司和最终母公司为于中国成立的华大控股，最终控股股东为自然人汪建。

本财务报表业经本公司董事会于 2026 年 8 月 20 日决议批准报出。

四、财务报表的编制基础

1、编制基础

本财务报表按照财政部颁布的《企业会计准则——基本准则》以及其后颁布及修订的具体会计准则、解释以及其他相关规定（统称“企业会计准则”）编制。此外，本财务报表还按照《公开发行证券的公司信息披露编报规则第 15 号——财务报告的一般规定》披露有关财务信息。

2、持续经营

本财务报表以持续经营为基础列报。

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制定了具体会计政策和会计估计，主要体现在应收款项坏账准备、存货跌价准备、收入确认和计量以及开发阶段支出资本化条件。

1、遵循企业会计准则的声明

本财务报表符合企业会计准则的要求，真实、完整地反映了本公司于 2026 年 6 月 30 日的财务状况以及 2026 年 1 月 1 日至 2026 年 6 月 30 日止的经营成果和现金流量。

2、会计期间

本公司会计年度采用公历年度，即每年自 1 月 1 日起至 12 月 31 日止。

3、营业周期

公司营业周期为 12 个月。

4、记账本位币

本公司记账本位币和编制本财务报表所采用的货币均为人民币。除有特别说明外，均以人民币元为单位表示。

本公司下属子公司、合营企业及联营企业，根据其经营所处的主要经济环境自行决定其记账本位币，编制财务报表时折算为人民币。

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
应收款项坏账准备收回或转回金额重要的	单项收回或转回金额占各类应收款项总额 10%以上且金额大于 1 千万元
重要的应收款项实际核销	单项核销金额占各类应收款项坏账准备总额 10%以上或金额大于 500 万元
重要的预付款项	单项账龄超过 1 年的预付款项占预付款项总额的 10%以上且金额大于 1 千万元
重要的合同负债	单项账龄超过 1 年的合同负债占合同负债总额 10%以上且金额大于 1 千万元
重要的应付账款、其他应付款	单项账龄超过 1 年的应付账款/其他应付款占应付账款/其他应付款总额的 1%以上且金额大于 1 千万元
重要的在建工程	期末余额超过公司总资产 10%或单个项目的预算大于 1 千万元
重要的资本化研发项目	期末余额超过开发支出余额 10%且单个项目金额大于 1 千万元
存在重要少数股东权益的子公司	子公司净资产占公司净资产 5%以上，或单个子公司少数股东权益占公司净资产的 1%以上
重要的联合营公司	对单个被投资单位的长期股权投资账面价值占公司净资产的 1%以上且长期股权投资对本公司利润贡献超过 10%
重要的存在减值迹象的资产或资产组	单个资产或资产组账面价值占公司净资产的 1%以上
不涉及现金的重大投资和筹资活动	不涉及当期现金收支，对当期报表影响大于净资产的 10%或金额大于 1 千万元

6、同一控制下和非同一控制下企业合并的会计处理方法

同一控制下企业合并

参与合并的企业在合并前后均受同一方或相同的多方最终控制，且该控制并非暂时性的，为同一控制下企业合并。

合并方在同一控制下企业合并中取得的资产和负债（包括最终控制方收购被合并方而形成的商誉），按合并日在最终控制方财务报表中的账面价值为基础进行相关会计处理。合并方取得的净资产账面价值与支付的合并对价的账面价值（或发行股份面值总额）的差额，调整资本公积中的股本溢价，不足冲减的则调整留存收益。

非同一控制下企业合并

参与合并的企业在合并前后不受同一方或相同的多方最终控制的，为非同一控制下企业合并。

非同一控制下企业合并中所取得的被购买方可辨认资产、负债及或有负债在收购日以公允价值计量。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，并以成本减去累计减值损失进行后续计量。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的，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，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

合并财务报表的合并范围以控制为基础确定，包括本公司及全部子公司的财务报表。子公司，是指被本公司控制的主体（含企业、被投资单位中可分割的部分，以及本公司所控制的结构化主体等）。当且仅当投资方具备下列三要素时，投资方能够控制被投资方：投资方拥有对被投资方的权力；因参与被投资方的相关活动而享有可变回报；有能力运用对被投资方的权力影响其回报金额。

子公司与本公司采用的会计政策或会计期间不一致的，在编制合并财务报表时，按照本公司的会计政策和会计期间对子公司财务报表进行必要的调整。本公司内部各公司之间的所有交易产生的资产、负债、权益、收入、费用和现金流量于合并时全额抵销。

子公司少数股东分担的当期亏损超过了少数股东在该子公司期初股东权益中所享有的份额的，其余额仍冲减少数股东权益。

对于通过非同一控制下企业合并取得的子公司，被购买方的经营成果和现金流量自本公司取得控制权之日起纳入合并财务报表，直至本公司对其控制权终止。在编制合并财务报表时，以购买日确定的各项可辨认资产、负债及或有负债的公允价值为基础对子公司的财务报表进行调整。

对于通过同一控制下企业合并取得的子公司，被合并方的经营成果和现金流量自合并当期期初纳入合并财务报表。编制比较合并财务报表时，对前期财务报表的相关项目进行调整，视同合并后形成的报告主体自最终控制方开始实施控制时一直存在。

如果相关事实和情况的变化导致对控制要素中的一项或多项发生变化的，本公司重新评估是否控制被投资方。

不丧失控制权情况下，少数股东权益发生变化作为权益性交易。

8、合营安排分类及共同经营会计处理方法

合营安排分为共同经营和合营企业。共同经营，是指合营方享有该安排相关资产且承担该安排相关负债的合营安排。合营企业，是指合营方仅对该安排的净资产享有权利的合营安排。

合营方确认其与共同经营中利益份额相关的下列项目：确认单独所持有的资产，以及按其份额确认共同持有的资产；确认单独所承担的负债，以及按其份额确认共同承担的负债；确认出售其享有的共同经营产出份额所产生的收入；按其份额确认共同经营因出售产出所产生的收入；确认单独所发生的费用，以及按其份额确认共同经营发生的费用。

9、现金及现金等价物的确定标准

现金，是指本公司的库存现金以及可以随时用于支付的存款；现金等价物，是指本公司持有的期限短、流动性强、易于转换为已知金额的现金、价值变动风险很小的投资。

10、外币业务和外币报表折算

本公司对于发生的外币交易，将外币金额折算为记账本位币金额。

外币交易在初始确认时，采用交易发生日的即期汇率将外币金额折算为记账本位币金额。于资产负债表日，对于外币货币性项目采用资产负债表日即期汇率折算。由此产生的结算和货币性项目折算差额，除属于与购建符合资本化条件的资产相关的外币专门借款产生的差额按照借款费用资本化的原则处理外，均计入当期损益。以历史成本计量的外币非货币性项目，仍采用初始确认时所采用的汇率折算，不改变其记账本位币金额。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，由此产生的差额根据非货币性项目的性质计入当期损益或其他综合收益。

对于境外经营，本公司在编制财务报表时将其记账本位币折算为人民币：对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，股东权益项目除“未分配利润”项目外，其他项目采用发生时的即期汇率折算；利润表中的收入和费用项目，采用交易发生日的即期汇率折算。按照上述折算产生的外币财务报表折算差额，确认为其他综合收益。处置境外经营时，将与该境外经营相关的其他综合收益转入处置当期损益，部分处置的按处置比例计算。

外币现金流量以及境外子公司的现金流量，采用现金流量发生当期平均汇率（除非汇率波动使得采用该汇率折算不适当，则采用现金流量发生日的即期汇率折算）折算。汇率变动对现金的影响额作为调节项目，在现金流量表中单独列报。

11、金融工具

金融工具，是指形成一个企业的金融资产，并形成其他单位的金融负债或权益工具的合同。

金融工具的确认和终止确认

本公司于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。

满足下列条件的，终止确认金融资产（或金融资产的一部分，或一组类似金融资产的一部分），即将之前确认的金融资产从资产负债表中予以转出：

（1）收取金融资产现金流量的权利届满；

（2）转移了收取金融资产现金流量的权利，或在“过手协议”下承担了及时将收取的现金流量全额支付给第三方的义务；并且实质上转让了金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬，或者，虽然实质上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，但放弃了对该金融资产的控制。

如果金融负债的责任已履行、撤销或届满，则对金融负债进行终止确认。如果现有金融负债被同一债权人以实质上几乎完全不同条款的另一金融负债所取代，或现有负债的条款几乎全部被实质性修改，则此类替换或修改作为终止确认原负债和确认新负债处理，差额计入当期损益。

以常规方式买卖金融资产，按交易日会计进行确认和终止确认。以常规方式买卖金融资产，是指按照合同规定购买或出售金融资产，并且该合同条款规定，根据通常由法规或市场惯例所确定的时间安排来交付金融资产。交易日，是指本公司承诺买入或卖出金融资产的日期。

金融资产分类和计量

本公司的金融资产于初始确认时根据本公司管理金融资产的业务模式和金融资产的合同现金流量特征分类为：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金融资产、以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。当且仅当本公司改变管理金融资产的业务模式时，才对所有受影响的相关金融资产进行重分类。

金融资产在初始确认时以公允价值计量，但是因销售商品或提供服务等产生的应收账款或应收票据未包含重大融资成分或不考虑不超过一年的融资成分的，按照交易价格进行初始计量。

对于以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产，相关交易费用直接计入当期损益，其他类别的金融资产相关交易费用计入其初始确认金额。

金融资产的后续计量取决于其分类：

(1) 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

本公司不可撤销地选择将部分非交易性权益工具投资指定为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产，仅将相关股利收入（明确作为投资成本部分收回的股利收入除外）计入当期损益，公允价值的后续变动计入其他综合收益，不需计提减值准备。当金融资产终止确认时，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转出，计入留存收益。

(2) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产

上述以摊余成本计量的金融资产和以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产之外的金融资产，分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。对于此类金融资产，采用公允价值进行后续计量，所有公允价值变动计入当期损益。

金融负债分类和计量

本公司的金融负债于初始确认时分类为：以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债、以摊余成本计量的金融负债。对于以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债，相关交易费用直接计入当期损益，以摊余成本计量的金融负债的相关交易费用计入其初始确认金额。

金融负债的后续计量取决于其分类：

(1) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债

以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债，包括交易性金融负债（含属于金融负债的衍生工具）和初始确认时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。交易性金融负债（含属于金融负债的衍生工具），按照公允价值进行后续计量，所有公允价值变动均计入当期损益。对于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，按照公允价值进行后续计量，除由本公司自身信用风险变动引起的公允价值变动计入其他综合收益之外，其他公允价值变动计入当期损益；如果由本公司自身信用风险变动引起的公允价值变动计入其他综合收益会造成或扩大损益中的会计错配，本公司将所有公允价值变动（包括自身信用风险变动的影响金额）计入当期损益。

(2) 以摊余成本计量的金融负债

对于此类金融负债，采用实际利率法，按照摊余成本进行后续计量。

金融工具减值

(1) 预期信用损失的确定方法及会计处理方法

本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进行减值处理并确认损失准备。

对于不含重大融资成分的应收款项，本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。

对于租赁应收款、包含重大融资成分的应收款项，本公司选择运用简化计量方法，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。

除上述采用简化计量方法以外的金融资产，本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未显著增加，处于第一阶段，本公司按照相当于未来 12 个月内预期信用损失的金额计量损失准备，并按照账面余额和实际利率计算利息收入；如果信用风险自初始确认后已显著增加但尚未发生信用减值的，处于第二阶段，本公司按照相当于整个存续期内预期信用损失的金额计量损失准备，并按照账面余额和实际利率计算利息收入；如果初始确认后发生信用减值的，处于第三阶段，本公司按照相当于整个存续期内预期信用损失的金额计量损失准备，并按照摊余成本和实际利率计算利息收入。对于资产负债表日只具有较低信用风险的金融工具，本公司假设其信用风险自初始确认后未显著增加。

关于本公司对信用风险显著增加判断标准、已发生信用减值资产的定义等披露参见附注十二、1。

本公司计量金融工具预期信用损失的方法反映的因素包括：通过评价一系列可能的结果而确定的无偏概率加权平均金额、货币时间价值，以及在资产负债表日无须付出不必要的额外成本或努力即可获得的有关过去事项、当前状况以及未来经济状况预测的合理且有依据的信息。

(2) 按照信用风险特征组合计提减值准备的组合类别及确定依据

本公司考虑了不同客户的信用风险特征，以共同风险特征为依据，以若干组合并结合账龄为基础评估金融工具的预期信用损失。本公司划分的组合：医学板块账龄组合、科服板块账龄组合。

(3) 基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

本公司根据开票日期确定账龄。

(4) 按照单项计提坏账减值准备的单项计提判断标准

若某一对手方信用风险特征与组合中其他对手方显著不同，对应收该对手方款项按照单项计提损失准备。

(5) 减值准备的核销

当本公司不再合理预期能够全部或部分收回金融资产合同现金流量时，本公司直接减记该金融资产的账面余额。

金融工具抵销

同时满足下列条件的，金融资产和金融负债以相互抵销后的净额在资产负债表内列示：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；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。

衍生金融工具

本公司使用衍生金融工具，例如以外汇远期合同对汇率风险进行套期。衍生金融工具初始以衍生交易合同签订当日的公允价值进行计量，并以其公允价值进行后续计量。公允价值为正数的衍生金融工具确认为一项资产，公允价值为负数的确认为一项负债。

除与套期会计有关外，衍生工具公允价值变动产生的利得或损失直接计入当期损益。

金融资产转移

本公司已将金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬转移给转入方的，终止确认该金融资产；保留了金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，不终止确认该金融资产。

本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：放弃了对该金融资产控制的，终止确认该金融资产并确认产生的资产和负债；未放弃对该金融资产控制的，按照其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。

通过对所转移金融资产提供财务担保方式继续涉入的，按照金融资产的账面价值和财务担保金额两者之中的较低者，确认继续涉入形成的资产。财务担保金额，是指所收到的对价中，将被要求偿还的最高金额。

12、存货

存货包括原材料、在产品、发出商品、库存商品。

存货按照成本进行初始计量。存货成本包括采购成本、加工成本和其他成本。发出存货，采用加权平均法确定其实际成本。周转材料包括低值易耗品和包装物等，低值易耗品和包装物采用一次摊销法核算。

存货的盘存制度采用永续盘存制。

于资产负债表日，存货按照成本与可变现净值孰低计量，对成本高于可变现净值的，计提存货跌价准备，计入当期损益。可变现净值，是指在日常活动中，存货的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用以及相关税费后的金额。计提存货跌价准备时，产成品按单个存货项目计提，原材料、在产品及周转材料按类别计提。

归类为流动资产的合同履约成本列示于存货。

13、长期股权投资

长期股权投资包括对子公司投资、合营企业和联营企业的权益性投资。

长期股权投资在取得时以初始投资成本进行初始计量。通过同一控制下企业合并取得的长期股权投资，以合并日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初始投资成本；初始投资成本与合并对价

面价值之间差额，调整资本公积（不足冲减的，冲减留存收益）。通过非同一控制下企业合并取得的长期股权投资，以合并成本作为初始投资成本（通过多次交易分步实现非同一控制下企业合并的，以购买日之前所持被购买方的股权投资的账面价值与购买日新增投资成本之和作为初始投资成本）。除企业合并形成的长期股权投资以外方式取得的长期股权投资，按照下列方法确定初始投资成本：支付现金取得的，以实际支付的购买价款及与取得长期股权投资直接相关的费用、税金及其他必要支出作为初始投资成本；发行权益性证券取得的，以发行权益性证券的公允价值作为初始投资成本。

本公司能够对被投资单位实施控制的长期股权投资，在本公司个别财务报表中采用成本法核算。控制，是指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回报金额。

采用成本法时，长期股权投资按初始投资成本计价。追加或收回投资的，调整长期股权投资的成本。被投资单位宣告分派的现金股利或利润，确认为当期投资收益。

本公司对被投资单位具有共同控制或重大影响的，长期股权投资采用权益法核算。共同控制，是指按照相关约定对某项安排所共有的控制，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。重大影响，是指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。

采用权益法时，长期股权投资的初始投资成本大于投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值份额的，归入长期股权投资的初始投资成本；长期股权投资的初始投资成本小于投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值份额的，其差额计入当期损益，同时调整长期股权投资的成本。

采用权益法时，取得长期股权投资后，按照应享有或应分担的被投资单位实现的净损益和其他综合收益的份额，分别确认投资损益和其他综合收益并调整长期股权投资的账面价值。在确认应享有被投资单位净损益的份额时，以取得投资时被投资单位可辨认资产等的公允价值为基础，按照本公司的会计政策及会计期间，并抵销与联营企业及合营企业之间发生的内部交易损益按照应享有的比例计算归属于投资方的部分（但内部交易损失属于资产减值损失的，应全额确认），对被投资单位的净利润进行调整后确认，但投出或出售的资产构成业务的除外。按照被投资单位宣告分派的利润或现金股利计算应享有的部分，相应减少长期股权投资的账面价值。本公司确认被投资单位发生的净亏损，以长期股权投资的账面价值以及其他实质上构成对被投资单位净投资的长期权益减记至零为限，本公司负有承担额外损失义务的除外。对于被投资单位除净损益、其他综合收益和利润分配以外股东权益的其他变动，调整长期股权投资的账面价值并计入股东权益。

14、固定资产

(1) 确认条件

固定资产仅在与其有关的经济利益很可能流入本公司，且其成本能够可靠地计量时才予以确认。与固定资产有关的后续支出，符合该确认条件的，计入固定资产成本，并终止确认被替换部分的账面价值；否则，在发生时按照受益对象计入当期损益或相关资产成本。

固定资产按照成本进行初始计量。购置固定资产的成本包括购买价款、相关税费、使固定资产达到预定可使用状态前所发生的可直接归属于该资产的其他支出。

(2) 折旧方法

类别	折旧方法	折旧年限	残值率	年折旧率
生产设备	年限平均法	5-10 年	5%，0%	9.5%-19.0%，10%-20%
房屋及建筑物	年限平均法	20-50 年	5%	1.9%-4.8%
运输工具	年限平均法	4-6 年	5%	15.8%-23.8%
办公及电子设备	年限平均法	3-10 年	5%	9.5%-31.7%

本公司至少于每年年度终了，对固定资产的使用寿命、预计净残值和折旧方法进行复核，必要时进行调整。

15、在建工程

在建工程成本按实际工程支出确定，包括在建期间发生的各项必要工程支出、工程达到预定可使用状态前的应予资本化的借款费用以及其他相关费用等。

在建工程在达到预定可使用状态时转入固定资产标准如下：

类别	结转固定资产的标准
房屋及建筑物	实际开始使用/竣工验收孰早
机器设备	完成安装调试

16、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借款费用，予以资本化，其他借款费用计入当期损益。

当资本支出和借款费用已经发生，且为使资产达到预定可使用或可销售状态所必要的购建或生产活动已经开始时，借款费用开始资本化。

购建或者生产符合资本化条件的资产达到预定可使用或者可销售状态时，借款费用停止资本化。之后发生的借款费用计入当期损益。

在资本化期间内，每一会计期间的利息资本化金额，按照下列方法确定：专门借款以当期实际发生的利息费用，减去暂时性的存款利息收入或投资收益后的金额确定；占用的一般借款，根据累计资产支出超过专门借款部分的资产支出加权平均数乘以所占用一般借款的加权平均利率计算确定。

符合资本化条件的资产在购建或者生产过程中，发生除达到预定可使用或者可销售状态必要的程序之外的非正常中断、且中断时间连续超过 3 个月的，暂停借款费用的资本化。在中断期间发生的借款费用确认为费用，计入当期损益，直至资产的购建或者生产活动重新开始。

17、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

无形资产按照其能为本公司带来经济利益的期限确定使用寿命。无形资产在使用寿命内采用直线法摊销，其使用寿命如下：

类别	使用寿命	确定依据
土地使用权	30-50 年	土地使用权期限
专利权	5-20 年	结合产品生命周期预计使用年限
软件	3-10 年	软件使用期限
非专利技术	3-10 年	结合产品生命周期预计使用年限
数据资源	5-10 年	数据资源使用期限

（2）研发支出的归集范围及相关会计处理方法

本公司将内部研究开发项目的支出，区分为研究阶段支出和开发阶段支出。研究阶段的支出，于发生时计入当期损益。开发阶段的支出，只有在同时满足下列条件时，才能予以资本化，即：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；具有完成该无形资产并使用或出售的意图；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，能够证明其有用性；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；归属于该无形资产开发阶段的支出能够可靠地计量。不满足上述条件的开发支出，于发生时计入当期损益。

18、长期资产减值

对除存货、与合同成本有关的资产、递延所得税、金融资产外的资产减值，按以下方法确定：于资产负债表日判断资产是否存在可能发生减值的迹象，存在减值迹象的，本公司将估计其可收回金额，进行减值测试；对因企业合并所形成的商誉、使用寿命不确定的无形资产和尚未达到可使用状态的无形资产，无论是否存在减值迹象，至少于每年末进行减值测试。

可收回金额根据资产的公允价值减去处置费用后的净额与资产预计未来现金流量的现值两者之间较高者确定。本公司以单项资产为基础估计其可收回金额；难以对单项资产的可收回金额进行估计的，以该资产所属的资产组为基础确定资产组的可收回金额。资产组的认定，以资产组产生的主要现金流入是否独立于其他资产或者资产组的现金流入为依据。

当资产或者资产组的可收回金额低于其账面价值时，本公司将其账面价值减记至可收回金额，减记的金额计入当期损益，同时计提相应的资产减值准备。

就商誉的减值测试而言，对于商誉的账面价值，自购买日起按照合理的方法分摊至相关的资产组或者资产组组合。相关的资产组或者资产组组合，是能够从企业合并的协同效应中受益的资产组或者资产组组合，且不大于本公司确定的经营分部。

比较其包含商誉的资产组或者资产组组合的账面价值与可收回金额，如可收回金额低于账面价值的，减值损失金额首先抵减分摊至资产组或者资产组组合中商誉的账面价值，再根据资产组或者资产组组合中除商誉之外的其他各项资产的账面价值所占比重，按比例抵减其他各项资产的账面价值。

上述资产减值损失一经确认，在以后会计期间不再转回。

19、长期待摊费用

长期待摊费用采用直线法摊销，摊销期如下：

类别	摊销期
租赁及自有房屋建筑物装修支出	5 年
自有设备改良支出	5 年

20、合同负债

本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负债。

在向客户转让商品或服务之前，已收客户对价或取得无条件收取对价权利而应向客户转让商品或服务的义务，确认为合同负债。

21、职工薪酬

（1）短期薪酬的会计处理方法

在职工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

本公司的职工参加由当地政府管理的养老保险和失业保险，相应支出在发生时计入相关资产成本或当期损益。

（3）辞退福利的会计处理方法

本公司向职工提供辞退福利的，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：企业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；企业确认与涉及支付辞退福利的重组相关的成本或费用时。

22、预计负债

除了非同一控制下企业合并中的或有对价及承担的或有负债之外，与或有事项相关的义务是本公司承担的现时义务且该义务的履行很可能会导致经济利益流出本公司，同时有关金额能够可靠地计量的，本公司将其确认为预计负债。

预计负债按照履行相关现时义务所需支出的最佳估计数进行初始计量，并综合考虑与或有事项有关的风险、不确定性和货币时间价值等因素。于资产负债表日对预计负债的账面价值进行复核并进行适当调整以反映当前最佳估计数。

23、股份支付

股份支付，分为以权益结算的股份支付和以现金结算的股份支付。以权益结算的股份支付，是指本公司为获取服务以股份或其他权益工具作为对价进行结算的交易。

以权益结算的股份支付换取职工提供服务的，以授予职工权益工具的公允价值计量。授予后立即可行权的，在授予日按照公允价值计入相关成本或费用，相应增加资本公积；完成等待期内的服务或达到规定业绩条件才可行权的，在等待期内每个资产负债表日，以对可行权权益工具数量的最佳估计为基础，按照授予日的公允价值，将当期取得的服务计入相关成本或费用，相应增加资本公积。

如果修改了以权益结算的股份支付的条款，至少按照未修改条款的情况确认取得的服务。此外，增加所授予权益工具公允价值的修改，或在修改日对职工有利的变更，均确认取得服务的增加。

如果取消了以权益结算的股份支付，则于取消日作为加速行权处理，立即确认尚未确认的金额。职工或其他方能够选择满足非可行权条件但在等待期内未满足的，作为取消以权益结算的股份支付处理。但是，如果授予新的权益工具，并在新权益工具授予日认定所授予的新权益工具是用于替代被取消的权益工具的，则以与处理原权益工具条款和条件修改相同的方式，对所授予的替代权益工具进行处理。

24、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

本公司在履行了合同中的履约义务，即在客户取得相关商品或服务控制权时确认收入。取得相关商品或服务的控制权，是指能够主导该商品的使用或该服务的提供并从中获得几乎全部的经济利益。

销售商品合同

本公司通过向客户交付设备、试剂等商品履行履约义务，在综合考虑了下列因素的基础上，以货物送至客户指定收货地点，完成货物交付并取得客户关于货物签收或验收的证据的时点确认收入：取得商品的现时收款权利、商品所有权上的主要风险和报酬的转移、商品的法定所有权的转移、商品实物资产的转移、客户接受该商品。

本公司向客户提供了超过法定质保期限或范围的质量保证，属于对所销售的商品符合既定标准之外提供了一项单独服务，本公司将其作为一项单项履约义务。本公司按照提供商品和服务类质量保证的单独售价的相对比例，将部分交易价格分摊至服务类质量保证，并在客户取得服务控制权时确认收入。

提供服务合同

本公司通过向客户提供交付报告服务履行履约义务，由于（1）本公司履约的同时客户无法取得并消耗本公司履约所带来的经济利益，（2）客户不能控制本公司履约过程中的在建资产，（3）本公司在整个合同期间内无权就累计至今已完成的履约部分收入款项，本公司将其作为在某一时刻履行的履约义务，以交付报告时点确认收入。

25、合同成本

本公司与合同成本有关的资产包括合同履约成本。根据其流动性，列报在存货中。

本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的，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）该成本增加了企业未来用于履行履约义务的资源；

（3）该成本预期能够收回。

本公司对与合同成本有关的资产采用与该资产相关的收入确认相同的基础进行摊销，计入当期损益。

与合同成本有关的资产，其账面价值高于下列两项差额的，本公司将超出部分计提减值准备，并确认为资产减值损失：

（1）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；

（2）为转让该相关商品或服务估计将要发生的成本。

26、政府补助

政府补助在能够满足其所附的条件并且能够收到时，予以确认。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。

政府文件规定用于购建或以其他方式形成长期资产的，作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，除此之外的作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，并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。

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，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（但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，尚未分配的相关递延收益余额转入资产处置当期的损益。

27、递延所得税资产/递延所得税负债

本公司根据资产与负债于资产负债表日的账面价值与计税基础之间的暂时性差异，以及未作为资产和负债确认但按照税法规定可以确定其计税基础的项目的账面价值与计税基础之间的差额产生的暂时性差异，采用资产负债表债务法计提递延所得税。

各种应纳税暂时性差异均据以确认递延所得税负债，除非：

（1）应纳税暂时性差异是在以下交易中产生的：商誉的初始确认，或者具有以下特征的单项交易中产生的资产或负债的初始确认：该交易不是企业合并、交易发生时既不影响会计利润也不影响应纳税所得额或可抵扣亏损、且初始确认的资产和负债未导致产生等额应纳税暂时性差异和可抵扣暂时性差异；

（2）对于与子公司、合营企业及联营企业投资相关的应纳税暂时性差异，该暂时性差异转回的时间能够控制并且该暂时性差异在可预见的未来很可能不会转回。

对于可抵扣暂时性差异、能够结转以后年度的可抵扣亏损和税款抵减，本公司以很可能取得用来抵扣可抵扣暂时性差异、可抵扣亏损和税款抵减的未来应纳税所得额为限，确认由此产生的递延所得税资产，除非：

（1）可抵扣暂时性差异是在以下单项交易中产生的：该交易不是企业合并、交易发生时既不影响会计利润也不影响应纳税所得额或可抵扣亏损、且初始确认的资产和负债未导致产生等额应纳税暂时性差异和可抵扣暂时性差异；

(2) 对于与子公司、合营企业及联营企业投资相关的可抵扣暂时性差异，该暂时性差异在可预见的未来很可能转回并且未来很可能获得用来抵扣该暂时性差异的应纳税所得额。

本公司于资产负债表日，对于递延所得税资产和递延所得税负债，依据税法规定，按照预期收回该资产或清偿该负债期间的适用税率计量，并反映资产负债表日预期收回资产或清偿负债方式的所得税影响。

于资产负债表日，本公司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，减记递延所得税资产的账面价值。于资产负债表日，本公司重新评估未确认的递延所得税资产，在很可能获得足够的应纳税所得额可供所有或部分递延所得税资产转回的限度内，确认递延所得税资产。

同时满足下列条件时，递延所得税资产和递延所得税负债以抵销后的净额列示：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；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应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。

28、租赁

(1) 作为承租方租赁的会计处理方法

除了短期租赁和低价值资产租赁，本公司对租赁确认使用权资产和租赁负债。

在租赁期开始日，本公司将其可在租赁期内使用租赁资产的权利确认为使用权资产，按照成本进行初始计量。使用权资产成本包括：租赁负债的初始计量金额；在租赁期开始日或之前支付的租赁付款额（扣除已享受的租赁激励相关金额）；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。本公司因租赁付款额变动重新计量租赁负债的，相应调整使用权资产的账面价值。本公司后续采用年限平均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，本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，本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。

在租赁期开始日，本公司将尚未支付的租赁付款额的现值确认为租赁负债，短期租赁和低价值资产租赁除外。租赁付款额包括固定付款额及实质固定付款额扣除租赁激励后的金额、取决于指数或比率的可变租赁付款额、根据担保余值预计应支付的款项，还包括购买选择权的行权价格或行使终止租赁选择权需支付的款项，前提是本公司合理确定将行使该选择权或租赁期反映出本公司将行使终止租赁选择权。

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，但另有规定计入相关资产成本的除外。

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，本公司按照变动后的租赁付款额的现值重新计量租赁负债。

本公司将在租赁期开始日，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。本公司对短期租赁和低价值资产租赁选择不确认使用权资产和租赁负债。在租赁期内各个期间按照直线法计入相关的资产成本或当期损益。

(2) 作为出租方租赁的会计处理方法

租赁开始日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为融资租赁，除此之外的均为经营租赁。

经营租赁的租金收入在租赁期内各个期间按直线法确认为当期损益，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。初始直接费用资本化，在租赁期内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。

29、回购股份

回购自身权益工具支付的对价和交易费用，减少股东权益。除股份支付之外，发行（含再融资）、回购、出售或注销自身权益工具，作为权益的变动处理。

30、其他重要的会计政策和会计估计

（1）公允价值计量

在财务报表中以公允价值计量或披露的资产和负债，根据对公允价值计量整体而言具有重要意义的最低层次输入值，确定所属的公允价值层次：第一层次输入值，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；第二层次输入值，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；第三层次输入值，相关资产或负债的不可观察输入值。

每个资产负债表日，本公司对在财务报表中确认的持续以公允价值计量的资产和负债进行重新评估，以确定是否在公允价值计量层次之间发生转换。

（2）重大会计判断和估计

编制财务报表要求管理层作出判断、估计和假设，这些判断、估计和假设会影响收入、费用、资产和负债的列报金额及其披露，以及资产负债表日或有负债的披露。这些假设和估计的不确定性所导致的结果可能造成对未来受影响的资产或负债的账面价值进行重大调整。

判断

在应用本公司的会计政策的过程中，管理层作出了以下对财务报表所确认的金额具有重大影响的判断：

业务模式

金融资产于初始确认时的分类取决于本公司管理金融资产的业务模式，在判断业务模式时，本公司考虑包括企业评价和向关键管理人员报告金融资产业绩的方式、影响金融资产业绩的风险及其管理方式以及相关业务管理人员获得报酬的方式等。在评估是否以收取合同现金流量为目标时，本公司需要对金融资产到期日前的出售原因、时间、频率和价值等进行分析判断。

合同现金流量特征

金融资产于初始确认时的分类取决于金融资产的合同现金流量特征，需要判断合同现金流量是否仅为对本金和以未偿付本金为基础的利息的支付时，包含对货币时间价值的修正进行评估时，需要判断与基准现金流量相比是否具有显著差异、对包含提前还款特征的金融资产，需要判断提前还款特征的公允价值是否非常小等。

租赁期——包含续租选择权的租赁合同

租赁期是本公司有权使用租赁资产且不可撤销的期间，有续租选择权，且合理确定将行使该选择权的，租赁期还包含续租选择权涵盖的期间。本公司部分租赁合同拥有 1-3 年的续租选择权。本公司在评估是否合理确定将行使续租选择权时，综合考虑与本公司行使续租选择权带来经济利益的所有相关事实和情况，包括自租赁期开始日至选择权行使日之间的事实和情况的预期变化。租赁期开始日，本公司认为租赁资产对本公司的运营重要，且不易获取合适的替换资产，本公司能够合理确定将行使续租选择权，因此，租赁期中包含续租选择权涵盖的期间。租赁期开始日后，如发生本公司可控范围内的重大事件或变化，且影响本公司是否合理确定将行使相应续租选择权的，本公司将对是否行使续租选择权进行重新评估，并根据重新评估结果修改租赁期。

持有其他主体 20%以下的表决权但对该主体具有重大影响

于 2026 年 6 月 30 日，本公司持有苏州泓迅生物科技股份有限公司（“苏州泓迅”）11.08%的股权、持有广州中健云康网络科技有限公司（“广州中健云康”）16.29%的股权、持有三亚智数生物科技有限公司（“三亚智数”）19.90%的股权。由于本公司分别在上述公司董事会中派有代表并参与对上述公司财务和经营政策的决策，能够对上述公司施加重大影响。

持有其他主体 20%或以上的表决权但对该主体不具有重大影响

本公司无权参与广州市松禾医健创业投资合伙企业（有限合伙）、南京华大共赢一号创业投资企业（有限合伙）、青岛华大共赢二号创业投资基金合伙企业（有限合伙）和绍兴美越医疗产业股权投资合伙企业（有限合伙）的财务和经营决策，因此，本公司对上述企业不具有重大影响。

单项履约义务的确定

本公司多组学大数据服务与合成业务，通常在与客户签订的合同中包含有各批次样本的测序分析等多项服务承诺，由于客户能够分别从该多项服务中单独受益或与其他易于获得的资源一起使用中受益，且该多项服务承诺分别与其他服务承诺可单独区分，上述各项服务承诺分别构成单项履约义务。

估计的不确定性

以下为资产负债表日有关未来的关键假设以及估计不确定性的其他关键来源，可能会导致未来会计期间资产和负债账面价值重大调整。

金融工具减值

本公司采用预期信用损失模型对金融工具的减值进行评估，应用预期信用损失模型需要做出重大判断和估计，需考虑所有合理且有依据的信息，包括前瞻性信息。在做出这些判断和估计时，本公司根据历史还款数据结合经济政策、宏观经济指标、行业风险等因素推断债务人信用风险的预期变动。不同的估计可能会影响减值准备的计提，已计提的减值准备可能并不等于未来实际的减值损失金额。

除金融资产之外的非流动资产减值（除商誉外）

本公司于资产负债表日对除金融资产之外的非流动资产判断是否存在可能发生减值的迹象。对使用寿命不确定的无形资产，除每年进行的减值测试外，当其存在减值迹象时，也进行减值测试。其他除金融资产之外的非流动资产，当存在迹象表明其账面价值不可收回时，进行减值测试。当资产或资产组的账面价值高于可收回金额，即公允价值减去处置费用后的净额和预计未来现金流量的现值中的较高者，表明发生了减值。公允价值减去处置费用后的净额，参考公平交易中类似资产的销售协议价格或可观察到的市场价格，减去可直接归属于该资产处置的增量成本确定。预计未来现金流量现值时，管理层必须估计该项资产或资产组的预计未来现金流量，并选择恰当的折现率确定未来现金流量的现值。

商誉减值

本公司至少每年测试商誉是否发生减值。这要求对分配了商誉的资产组或者资产组组合的未来现金流量的现值进行预计。对未来现金流量的现值进行预计时，本公司需要预计未来资产组或者资产组组合产生的现金流量，同时选择恰当的折现率确定未来现金流量的现值。详见附注七、19。

非上市股权投资的公允价值

本公司采用市场法确定对非上市股权投资的公允价值。这要求本公司确定可比上市公司、选择市场乘数、对流动性折价进行估计等，因此具有不确定性。

开发支出

确定资本化的金额时，管理层必须作出有关资产的预计未来现金流量、适用的折现率以及预计受益期间的假设。

递延所得税资产

在很可能有足够的应纳税所得额用以抵扣可抵扣亏损的限度内，应就所有尚未利用的可抵扣亏损确认递延所得税资产。这需要管理层运用大量的判断来估计未来取得应纳税所得额的时间和金额，结合纳税筹划策略，以决定应确认的递延所得税资产的金额。

折旧及摊销

本公司于资产达到预定可使用状态起按有关的估计使用寿命及净残值以年限平均法计算固定资产的折旧及无形资产的摊销，反映了管理层就本公司拟从使用该固定资产及无形资产获得未来经济利益的期间的估计。

预计负债

对于某些预计很可能发生亏损的合同，管理层根据预算收入和预算成本，结合累计已确认的收入和累计已发生的成本，计算未来合同亏损对应的预计负债，预计发生亏损的合同，其相关预计负债=预计成本-预计收入-（累计已发生成本-累计已确认收入），在预计负债确认过程中，需要管理层运用大量的判断来估计预算成本以及预计收入，以决定本期应确认的预计负债。

31、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) 2026 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

六、税项

1、主要税种及税率

税种	计税依据	税率
增值税	应税收入按 13%、6%的税率计算销项税，并按扣除当期允许抵扣的进项税额后的差额计缴增值税。本公司位于其他国家或地区的子公司按照当地规定适用税率缴纳增值税或其他流转税。	13%,6%
城市维护建设税	按实际缴纳的流转税和当期免抵的增值税税额的 7%计缴。	7%
企业所得税	本公司位于中国大陆的子公司按应纳税所得额的 25%计缴；位于中国香港的子公司按应纳税所得额的 16.5%计缴；位于丹麦的子公司适用税率 22%。本公司位于其他国家或地区的子公司按照当地规定适用税率缴纳企业所得税。	详见下表
教育费附加	按实际缴纳的流转税和当期免抵的增值税税额的 3%计缴。	3%
地方教育费附加	按实际缴纳的流转税和当期免抵的增值税税额的 2%计缴。	2%

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
深圳华大基因股份有限公司	15%
深圳华大医学检验实验室	15%
武汉华大医学检验所有限公司	15%
深圳华大基因科技服务有限公司	15%
华大生物科技（武汉）有限公司	15%
天津华大医学检验所有限公司	15%
北京华大吉比爱生物技术有限公司	15%
北京九州泰康生物科技有限责任公司	15%
北京六合华大基因科技有限公司	15%
华大青兰生物科技（无锡）有限公司	15%
武汉华大基因技术服务有限公司	15%
武汉华大基因生物医学工程有限公司	15%
云南华大基因医学有限公司	15%
云南华大医学检验有限公司	15%
重庆华大医学检验所有限公司	15%
西藏华大医学检验有限公司	15%
内蒙古华大医学检验所有限公司	15%
海南华大基因科技有限公司	15%
海南华大基因医学检验实验室有限公司	15%
BGI Tech Solutions (Hong Kong) Co., Limited	16.50%
BGI Health (HK) Co., Limited	16.50%

BGI Europe A/S	22%
BGI TECH SOLUTIONS (POLAND) SP. Z O. O.	19%
其他国内重要子公司	25%
其他境外子公司	适用当地国家、地区税率

2、税收优惠

企业所得税优惠政策

根据《中华人民共和国企业所得税法》规定和当地税务机关出具的税收优惠事项通知书等文件，以下企业享受企业所得税优惠：

（1）华大基因

于 2024 年 12 月 26 日，华大基因通过复审并取得编号为 GR202444206033 的高新技术企业证书，从 2024 年至 2026 年可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。

（2）深圳医检

于 2023 年 11 月 15 日，深圳医检通过复审并取得编号为 GR202344205211 的高新技术企业证书，从 2023 年至 2025 年可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。2026 年复审正在申请中，预计可以通过继续保持高新技术企业资质。

（3）武汉医检

于 2025 年 12 月 19 日，武汉医检通过复审并取得编号为 GR202542001666 的高新技术企业证书，从 2025 年至 2027 年可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。

（4）华大科技

于 2023 年 11 月 15 日，华大科技通过复审并取得编号为 GR202344203910 的高新技术企业证书，从 2023 年至 2025 年可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。2026 年复审正在申请中，预计可以通过继续保持高新技术企业资质。

（5）武汉生物科技

于 2025 年 12 月 19 日，武汉生物科技通过复审并取得编号为 GR202542001572 的高新技术企业证书，自 2025 年至 2027 年可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。

（6）天津医检

于 2025 年 12 月 8 日，天津医检取得编号为 GR202512001931 的高新技术企业证书，从 2025 年至 2027 年可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。

（7）华大吉比爱

于 2024 年 12 月 2 日，华大吉比爱通过复审并取得编号为 GR202411006132 的高新技术企业证书，从 2024 年至 2026 年可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。

（8）北京九州泰康

于 2023 年 12 月 20 日，北京九州泰康取得编号为 GR202311008881 的高新技术企业证书，自 2023 年至 2025 年可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。2026 年复审正在申请中，预计可以通过继续保持高新技术企业资质。

（9）北京六合

于 2024 年 10 月 29 日，北京六合通过复审并取得编号为 GR202411002300 的高新技术企业证书，从 2024 年至 2026 年可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。

（10）无锡青兰

于 2023 年 11 月 6 日，无锡青兰取得编号为 GR202332008257 的高新技术企业证书，自 2023 年至 2025 年可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。2026 年复审正在申请中，预计可以通过继续保持高新技术企业资质。

（11）武汉技术服务

于 2023 年 10 月 26 日，武汉技术服务取得编号为 GR202342001819 的高新技术企业证书，自 2023 年至 2025 年可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。2026 年复审正在申请中，预计可以通过继续保持高新技术企业资质。

(12) 武汉生物工程

于 2024 年 12 月 26 日，武汉生物工程取得编号为 GR202442007311 的高新技术企业证书，自 2024 年至 2026 年可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。

(13) 云南医学、云南医检、重庆医检、西藏医检、内蒙古医检

根据《财政部税务总局国家发展改革委关于延续西部大开发企业所得税政策的公告》（财政部公告 2020 年第 23 号），自 2021 年 1 月 1 日至 2030 年 12 月 31 日，对设在西部地区的鼓励类产业企业减按 15% 的税率征收企业所得税。云南医学、云南医检、重庆医检、西藏医检、内蒙古医检 2026 年度符合西部大开发国家鼓励类产业企业，本年可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。

(14) 海南科技

根据《财政部 税务总局关于海南自由贸易港企业所得税优惠政策的通知》（财税[2020]31 号），海南科技符合设在海南自由贸易港并实质性运营的鼓励类产业企业，自 2021 年 1 月 1 日起可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。

(15) 海南医检

根据《财政部 税务总局关于海南自由贸易港企业所得税优惠政策的通知》（财税[2020]31 号），海南医检符合设在海南自由贸易港并实质性运营的鼓励类产业企业，自 2022 年 1 月 1 日起可享受减按 15% 的税率征收企业所得税的税收优惠。

增值税优惠政策

(1) 华大基因

根据《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号），华大基因按备案程序进行技术合同认定后，享受免征增值税优惠。2026 年华大基因对该优惠项目核算方式未发生变更。

(2) 深圳医检

根据《中华人民共和国增值税法》《中华人民共和国增值税法实施条例》，以及《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号）相关规定，深圳医检对本机构提供的合规医疗服务享受免征增值税优惠。根据《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号），深圳医检按备案程序进行技术合同认定后，享受免征增值税优惠。2026 年深圳医检对该优惠项目的核算方式未发生变更。

(3) 武汉医检

根据《中华人民共和国增值税法》《中华人民共和国增值税法实施条例》，以及《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号）相关规定，武汉医检对本机构提供的合规医疗服务享受免征增值税优惠。根据《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号），武汉医检按备案程序进行技术合同认定后，享受免征增值税优惠。2026 年武汉医检对该优惠项目的核算方式未发生变更。

(4) 重庆医检

根据《中华人民共和国增值税法》《中华人民共和国增值税法实施条例》，以及《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号）相关规定，重庆医检对本机构提供的合规医疗服务享受免征增值税优惠。2026 年重庆医检对该优惠项目的核算方式未发生变更。

(5) 上海医检

根据《中华人民共和国增值税法》《中华人民共和国增值税法实施条例》，以及《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号）相关规定，上海医检对本机构提供的合规医疗服务享受免征增值税优惠。2026 年上海医检对该优惠项目的核算方式未发生变更。

(6) 天津医检

根据《中华人民共和国增值税法》《中华人民共和国增值税法实施条例》，以及《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号）相关规定，天津医检对本机构提供的合规医疗服务享受免征增值税优惠。根据《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号），天津医检按备案程序进行技术合同认定后，享受免征增值税优惠。2026 年天津医检对该优惠项目的核算方式未发生变更。

（7）本溪医检

根据《中华人民共和国增值税法》《中华人民共和国增值税法实施条例》，以及《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号）相关规定，本溪医检对本机构提供的合规医疗服务享受免征增值税优惠。2026 年本溪医检对该优惠项目的核算方式未发生变更。

（8）石家庄医检

根据《中华人民共和国增值税法》《中华人民共和国增值税法实施条例》，以及《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号）相关规定，石家庄医检对本机构提供的合规医疗服务享受免征增值税优惠。2026 年石家庄医检对该优惠项目的核算方式未发生变更。

（9）西藏医检

根据《中华人民共和国增值税法》《中华人民共和国增值税法实施条例》，以及《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号）相关规定，西藏医检对本机构提供的合规医疗服务享受免征增值税优惠。2026 年西藏医检对该优惠项目的核算方式未发生变更。

（10）海南科技

根据《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号），海南科技按备案程序进行技术合同认定后，享受免征增值税优惠。2026 年海南科技对该优惠项目的核算方式未发生变更。

（11）鹏城门诊

根据《中华人民共和国增值税法》《中华人民共和国增值税法实施条例》，以及《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号）相关规定，鹏城门诊对本机构提供的合规医疗服务享受免征增值税优惠。2026 年鹏城门诊对该优惠项目的核算方式未发生变更。

（12）天津互联网医院

根据《中华人民共和国增值税法》《中华人民共和国增值税法实施条例》，以及《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号）相关规定，天津互联网医院对本机构提供的合规医疗服务享受免征增值税优惠。2026 年天津互联网医院对该优惠项目的核算方式未发生变更。

（13）天津优康门诊

根据《中华人民共和国增值税法》《中华人民共和国增值税法实施条例》，以及《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号）相关规定，天津优康门诊对本机构提供的合规医疗服务享受免征增值税优惠。2026 年天津优康门诊对该优惠项目的核算方式未发生变更。

（14）北京医检

根据《中华人民共和国增值税法》《中华人民共和国增值税法实施条例》，以及《财政部税务总局关于增值税法施行后增值税优惠政策衔接事项的公告》（财政部税务总局公告 2026 年第 10 号）相关规定，北京医检对本机构提供的合规医疗服务享受免征增值税优惠。2026 年北京医检对该优惠项目的核算方式未发生变更。

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	299.30	499.30
银行存款	2,637,502,985.34	3,230,531,499.89
其他货币资金	58,176,254.56	55,099,477.50
合计	2,695,679,539.20	3,285,631,476.69
其中：存放在境外的款项总额	2,093,055,057.41	2,197,713,663.99

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	466,879,452.05	492,423,035.61
其中：		
理财产品	466,879,452.05	492,423,035.61
合计	466,879,452.05	492,423,035.61

3、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	2,729,420.69	1,639,249.48
商业承兑票据	1,379,830.75	3,400,628.60
合计	4,109,251.44	5,039,878.08

(2) 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
银行承兑票据		944,658.55
合计		944,658.55

4、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）	1,566,511,570.75	1,446,594,245.89
1 至 2 年	441,714,459.00	388,151,415.24
2 至 3 年	300,591,190.28	283,106,576.73
3 年以上	749,029,079.05	691,894,397.14
合计	3,057,846,299.08	2,809,746,635.00

(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	94,260,358.27	3.08%	94,260,358.27	100.00%		94,847,788.31	3.38%	94,847,788.31	100.00%	
按组合计提坏账准备的应收账款	2,963,585,940.81	96.92%	1,142,707,486.32	38.56%	1,820,878,454.49	2,714,898,846.69	96.62%	1,061,175,067.31	39.09%	1,653,723,779.38
其中：										
医学板块	2,373,070,424.61	77.61%	784,241,125.22	33.05%	1,588,829,299.39	2,197,220,047.36	78.20%	732,187,885.89	33.32%	1,465,032,161.47
科服板块	590,515,516.20	19.31%	358,466,361.10	60.70%	232,049,155.10	517,678,799.33	18.42%	328,987,181.42	63.55%	188,691,617.91
合计	3,057,846,299.08	100.00%	1,236,967,844.59	40.45%	1,820,878,454.49	2,809,746,635.00	100.00%	1,156,022,855.62	41.14%	1,653,723,779.38

按单项计提坏账准备类别名称:

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
客户一	31,424,288.36	31,424,288.36	31,384,288.36	31,384,288.36	100.00%	收回存在重大不确定性
客户二	29,413,566.31	29,413,566.31	29,413,566.31	29,413,566.31	100.00%	收回存在重大不确定性
客户三	8,857,080.00	8,857,080.00	8,857,080.00	8,857,080.00	100.00%	收回存在重大不确定性
客户四	6,396,456.88	6,396,456.88	6,310,494.17	6,310,494.17	100.00%	收回存在重大不确定性
客户五	3,044,456.28	3,044,456.28	2,968,980.31	2,968,980.31	100.00%	收回存在重大不确定性
客户六	2,887,846.41	2,887,846.41	2,887,846.41	2,887,846.41	100.00%	收回存在重大不确定性
客户七	2,298,360.00	2,298,360.00	2,273,360.00	2,273,360.00	100.00%	收回存在重大不确定性
客户八	1,570,423.61	1,570,423.61	1,570,423.61	1,570,423.61	100.00%	收回存在重大不确定性
客户九	1,546,897.58	1,546,897.58	1,487,520.09	1,487,520.09	100.00%	收回存在重大不确定性
客户十	1,519,155.76	1,519,155.76	1,519,155.76	1,519,155.76	100.00%	收回存在重大不确定性
客户十一	1,383,200.00	1,383,200.00	1,083,600.00	1,083,600.00	100.00%	收回存在重大不确定性
客户十二	1,104,160.00	1,104,160.00	1,104,160.00	1,104,160.00	100.00%	收回存在重大不确定性
客户十三	890,720.00	890,720.00	890,720.00	890,720.00	100.00%	收回存在重大不确定性
客户十四	798,980.00	798,980.00	798,980.00	798,980.00	100.00%	收回存在重大不确定性
客户十五	548,000.03	548,000.03	548,000.03	548,000.03	100.00%	收回存在重大不确定性
客户十六	332,184.50	332,184.50	332,184.50	332,184.50	100.00%	收回存在重大不确定性
客户十七	261,380.09	261,380.09	261,380.09	261,380.09	100.00%	收回存在重大不确定性
客户十八	249,710.00	249,710.00	249,710.00	249,710.00	100.00%	收回存在重大不确定性
客户十九	212,700.00	212,700.00	212,700.00	212,700.00	100.00%	收回存在重大不确定性
客户二十	108,000.33	108,000.33	105,625.02	105,625.02	100.00%	收回存在重大不确定性
客户二十一	222.17	222.17	583.61	583.61	100.00%	收回存在重大不确定性
合计	94,847,788.31	94,847,788.31	94,260,358.27	94,260,358.27		

按组合计提坏账准备类别名称: 医学板块

单位: 元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
1 年以内 (含 1 年)	1,326,966,824.50	82,224,275.11	6.20%
1 至 2 年	369,369,718.55	114,472,958.74	30.99%
2 至 3 年	268,296,399.48	204,166,936.45	76.10%
3 年以上	408,437,482.08	383,376,954.92	93.86%
合计	2,373,070,424.61	784,241,125.22	

确定该组合依据的说明:

对于应收账款, 本公司按照整个存续期预期信用损失计量信用损失准备。本公司确定应收账款预期信用损失时考虑历史的实际减值情况并考虑当前状况及未来经济状况的预测, 并将客户分为医学板块和科服板块以确定不同类型客户的预期信用风险并计算预期信用损失。

按组合计提坏账准备类别名称: 科服板块

单位: 元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
1 年以内 (含 1 年)	238,467,954.27	48,871,637.68	20.49%
1 至 2 年	72,170,157.22	36,085,078.61	50.00%
2 至 3 年	31,838,799.52	25,471,039.62	80.00%
3 年以上	248,038,605.19	248,038,605.19	100.00%
合计	590,515,516.20	358,466,361.10	

确定该组合依据的说明：

对于应收账款，本公司按照整个存续期预期信用损失计量信用损失准备。本公司确定应收账款预期信用损失时考虑历史的实际减值情况并考虑当前状况及未来经济状况的预测，并将客户分为医学板块和科服板块以确定不同类型客户的预期信用风险并计算预期信用损失。

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	
坏账准备	1,156,022,855.62	99,058,893.24	14,175,269.36	119,825.42	-3,818,809.49	1,236,967,844.59
合计	1,156,022,855.62	99,058,893.24	14,175,269.36	119,825.42	-3,818,809.49	1,236,967,844.59

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：

本期无重要的坏账准备收回或转回金额。

(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	119,825.42

其中重要的应收账款核销情况：

本期无重要的坏账准备核销金额。

(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	206,648,062.85		206,648,062.85	6.76%	87,865,640.42
第二名	114,274,404.00		114,274,404.00	3.74%	7,774,867.44
第三名	104,282,948.53		104,282,948.53	3.41%	17,370,391.70
第四名	70,827,480.43		70,827,480.43	2.32%	50,722,014.40
第五名	36,113,524.99		36,113,524.99	1.18%	4,558,574.48
合计	532,146,420.80		532,146,420.80	17.41%	168,291,488.44

5、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
银行承兑票据	6,586,307.14	6,124,272.56
合计	6,586,307.14	6,124,272.56

(2) 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
银行承兑票据	1,736,216.46	
合计	1,736,216.46	

6、其他应收款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
其他应收款	52,797,023.50	75,767,756.93
合计	52,797,023.50	75,767,756.93

(1) 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
代收代付款项	28,321,268.55	25,431,629.00
押金和保证金	21,293,657.89	23,808,179.99
员工借款、备用金等	2,412,690.40	1,279,887.34
其他	9,131,886.85	36,259,180.42
合计	61,159,503.69	86,778,876.75

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）	37,928,247.62	34,164,137.02
1 至 2 年	5,172,860.88	34,093,744.63
2 至 3 年	10,534,284.75	11,447,799.85
3 年以上	7,524,110.44	7,073,195.25
合计	61,159,503.69	86,778,876.75

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	
按单项计提坏账准备	7,162,991.73	11.71%	7,162,991.73	100.00%		7,162,991.73	8.25%	7,162,991.73	100.00%	
按组合计提坏账准备	53,996,511.96	88.29%	1,199,488.46	2.22%	52,797,023.50	79,615,885.02	91.75%	3,848,128.09	4.83%	75,767,756.93
合计	61,159,503.69	100.00%	8,362,480.19	13.67%	52,797,023.50	86,778,876.75	100.00%	11,011,119.82	12.69%	75,767,756.93

按单项计提坏账准备类别名称：

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
袁晓辉	7,162,991.73	7,162,991.73	7,162,991.73	7,162,991.73	100.00%	收回存在重大不确定性
合计	7,162,991.73	7,162,991.73	7,162,991.73	7,162,991.73		

按组合计提坏账准备类别名称：

单位：元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
代收代付款项	28,321,268.55		
押金和保证金	21,293,657.89		
员工借款、备用金等	2,412,690.40	315,062.73	13.06%
其他	1,968,895.12	884,425.73	44.92%
合计	53,996,511.96	1,199,488.46	

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)	
2026 年 1 月 1 日余额	3,848,128.09		7,162,991.73	11,011,119.82
2026 年 1 月 1 日余额在本期				
本期计提	142,660.28			142,660.28
本期转回	2,771,416.23			2,771,416.23
其他变动	-19,883.68			-19,883.68
2026 年 6 月 30 日余额	1,199,488.46		7,162,991.73	8,362,480.19

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	
其他应收款	11,011,119.82	142,660.28	2,771,416.23		-19,883.68	8,362,480.19
合计	11,011,119.82	142,660.28	2,771,416.23		-19,883.68	8,362,480.19

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：

本期无重要的坏账准备收回或转回金额。

5) 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
益阳市卫生健康委员会	代收代付款项	12,326,700.00	1 年以内	20.16%	
袁晓辉	其他	7,162,991.73	2 至 3 年	11.71%	7,162,991.73
吉安市卫生健康委员会	代收代付款项	3,873,910.00	1 年以内	6.33%	
贵州茅台酒股份有限公司	押金和保证金	1,734,657.50	4 年以内	2.84%	
长沙市卫生健康委员会	代收代付款项	1,402,660.00	1 年以内	2.29%	
合计		26,500,919.23		43.33%	7,162,991.73

7、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	32,401,831.04	84.32%	21,755,146.32	83.86%
1 至以上	6,024,195.60	15.68%	4,187,135.89	16.14%
合计	38,426,026.64		25,942,282.21	

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：

本年无账龄超过 1 年且金额重要的预付款项。

(2) 按预付对象归集的期末余额前五名的预付款情况

预付款项金额前五名汇总如下：

单位：元

项目	2026 年 6 月 30 日
期末余额	13,060,432.42
占预付款项合计数的比例	33.99%

8、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	193,418,829.01	1,845,543.04	191,573,285.97	179,619,549.50	5,212,843.43	174,406,706.07

在产品	3,510,339.23		3,510,339.23	8,820,838.91		8,820,838.91
库存商品	233,566,325.47	11,110,633.22	222,455,692.25	203,647,973.43	17,276,317.69	186,371,655.74
合同履约成本	33,381,176.77	8,376,648.07	25,004,528.70	38,569,404.64	7,748,870.08	30,820,534.56
发出商品	55,356,449.15		55,356,449.15	79,995,935.41		79,995,935.41
合计	519,233,119.63	21,332,824.33	497,900,295.30	510,653,701.89	30,238,031.20	480,415,670.69

(2) 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	5,212,843.43			3,367,300.39		1,845,543.04
库存商品	17,276,317.69			6,165,684.47		11,110,633.22
合同履约成本	7,748,870.08	9,241,349.13		8,613,571.14		8,376,648.07
合计	30,238,031.20	9,241,349.13		18,146,556.00		21,332,824.33

合同履约成本以不可避免会发生的成本与预期经济利益为基础确定可变现净值。

9、一年内到期的非流动资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
押金保证金		28,300,800.00
合计		28,300,800.00

10、其他流动资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
待抵扣进项税额	54,897,669.03	59,429,052.78
待认证进项税额	24,081,183.42	15,951,798.05
待摊费用	16,489,483.39	13,533,417.58
预缴所得税额	8,044,022.33	7,799,104.00
合计	103,512,358.17	96,713,372.41

11、其他权益工具投资

单位：元

项目名称	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	期末余额	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
华西精准医学产业创新中心有限公司	9,359,153.43				640,846.57		9,359,153.43	对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资
吉因加科技（绍兴）股份有限公司	129,997,268.83			6,476,782.34			129,997,268.83	对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资
辽宁何氏眼科医院集团股份有限公司	19,474,282.26		4,605,538.72		3,768,097.61	148,885.95	14,868,743.54	对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资
武汉华大吉诺因生物科技有限公司	13,000,000.00				47,000,000.00		13,000,000.00	对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资
北京量化健康科技有限公司	260,161.00				4,739,839.00		260,161.00	对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资
深圳市禾沐基因生物技术有限责任公司	30,000,000.00						30,000,000.00	对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资
康美华大基因技术有限公司					2,550,000.00			对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资
CONGENICA LIMITED					8,108,640.47			对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资
北京聚道科技有限公司					11,125,000.00			对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资
合计	202,090,865.52		4,605,538.72	6,476,782.34	77,932,423.65	148,885.95	197,485,326.80	

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
华西精准医学产业创新中心有限公司			640,846.57		对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资	
吉因加科技（绍兴）股份有限公司		6,476,782.34			对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资	
辽宁何氏眼科医院集团股份有限公司	148,885.95		3,768,097.61		对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资	
Congenica Limited			8,108,640.47		对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资	
康美华大基因技术有限公司			2,550,000.00		对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资	
武汉华大吉诺因生物科技有限公司			47,000,000.00		对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资	
北京聚道科技有限公司			11,125,000.00		对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资	
北京量化健康科技有限公司			4,739,839.00		对被投资单位不控制或不具有重大影响，且属于非交易性权益工具投资	

12、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	
租赁押金	3,495,467.09		3,495,467.09	5,348,362.50		5,348,362.50	4%-5%
其他	20,477,510.18	3,442,424.44	17,035,085.74	20,477,510.18		20,477,510.18	
合计	23,972,977.27	3,442,424.44	20,530,552.83	25,825,872.68		25,825,872.68	

13、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												
临沂华大医学检验所有限公司	2,444,979.98				-153,025.36						2,291,954.62	
Borneo Genomics Innovation Sdn Bhd	10,559,407.06				-364,598.32					-420,177.65	9,774,631.09	
GENSCREEN LLC (1)	1,016,873.91		95,399.18		-406,880.81					-29,945.17	675,447.11	
Genalive Medical Company	65,505,075.61				-10,738,785.15					-1,995,249.33	52,771,041.13	
PT NALEYA GENOMIK INDONESIA	2,195,654.83				-209,687.01					-84,643.27	1,901,324.55	
唐山农发华大基因科技有限公司	2,863,451.38										2,863,451.38	
小计	84,585,442.77		95,399.18		-11,872,976.65					-2,530,015.42	70,277,849.88	
二、联营企业												
Bangkok Genomics Innovation Public Company Limited	45,972,989.14				3,210,361.87	4,392.47		2,347,218.22		-1,786,967.51	45,053,557.75	

苏州泓迅生物科技股份有限公司	5,067,634.39				-313,461.62	8,966.22					4,763,138.99	
山东泰山华大医学检验所有限公司	8,724,191.74				-32,076.80						8,692,114.94	
北京华大通瀛科技有限公司	1,152,424.31				-90,094.31						1,062,330.00	
Pryzm Health IQ Pty Ltd	1,470,375.50	10,376,470.41								-454,739.89	1,413,935.28	9,978,170.74
广州中健云康网络科技有限公司	22,691,912.61				4,517.14						22,696,429.75	
河源巴伐利亚健康管理有限公司	49,998,140.58				-166.31						49,997,974.27	
EUBIOGEN SP. Z O.O.												
常州市华大松禾创业投资合伙企业（有限合伙）	150,303,263.64				108,396.78						150,411,660.42	
三亚智数生物科技有限公司(3)	4,352,412.70		1,492,500.00		-1,163,553.81						4,681,358.89	
HELIAN INVESTMENT HOLDING LIMITED	70,885,182.57				-1,531,244.65	24,524.67				-2,699,588.93	66,678,873.66	
华大医树智能科技（天津）有限公司			2,000,000.00								2,000,000.00	
小计	360,618,527.18	10,376,470.41	3,492,500.00		192,678.29	37,883.36		2,347,218.22		-4,941,296.33	357,451,373.95	9,978,170.74
合计	445,203,969.95	10,376,470.41	3,587,899.18		-11,680,298.36	37,883.36		2,347,218.22		-7,471,311.75	427,729,223.83	9,978,170.74

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

其他说明

(1) 2026 年 1-6 月本公司向 GENSCREEN LLC 以现金分批注资乌兹币共计 167,521,916.00 元（折合人民币 95,399.18 元），持股比例仍为 50%。根据设立协议和公司章程，公司的重大事项需要经代表超过二分之一表决权的股东通过方可做出决议，因此本公司与 ALBATROS HEALTH CARE LLC 共同控制 GENSCREEN LLC，将其作为合营企业，用权益法进行后续计量的长期股权投资进行核算。

(2) 2026 年 1-6 月本公司向三智数智以现金注资人民币 1,492,500.00 元，持股比例仍为 19.90%。根据公司章程，董事会由 5 名董事组成，本公司有权委派 2 名董事，且董事会决议应由全体董事过半数通过，因此本公司对三智数智的生产经营具有重大影响，并将其作为联营企业，用权益法进行后续计量的长期股权投资进行核算。

(3) 本公司于 2025 年 8 月与天津市武清京津产业新城有限公司、海南医树企业管理有限公司签订《华大医树智能科技（天津）有限公司合资协议》，协议约定，本公司以现金出资人民币 2,000,000.00 元，持有 40% 股权。2026 年 6 月根据投资协议约定出资人民币 2,000,000.00 元，持股比例不变。根据公司章程，股东会会议由股东按照出资比例行使表决权，且股东会决议应由代表表决权股东过半数通过，因此本公司对华大医树的生产经营具有重大影响，并将其作为联营企业，用权益法进行后续计量的长期股权投资进行核算。

14、其他非流动金融资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
私募基金股权投资	764,310,800.24	724,575,593.76
非上市公司股权投资	63,643,369.91	63,643,369.91
合计	827,954,170.15	788,218,963.67

15、固定资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
固定资产	2,632,630,578.69	2,655,848,917.44
合计	2,632,630,578.69	2,655,848,917.44

(1) 固定资产情况

单位：元

项目	房屋及建筑物	生产设备	运输工具	办公及电子设备	合计
一、账面原值：					
1. 期初余额	1,939,266,091.94	1,973,917,253.60	13,343,775.93	654,613,323.11	4,581,140,444.58
2. 本期增加金额	46,351,287.08	91,860,594.46	325,751.60	29,415,737.15	167,953,370.29

(1) 购置	46,351,287.08	87,280,063.49	325,751.60	28,001,767.83	161,958,870.00
(2) 在建工程转入		4,580,530.97		1,413,969.32	5,994,500.29
(3) 企业合并增加					
3.本期减少金额	1,644,122.45	58,903,158.12	932,105.24	5,013,617.78	66,493,003.59
(1) 处置或报废	1,644,122.45	58,903,158.12	932,105.24	5,013,617.78	66,493,003.59
4.外币报表折算差额	-5,410,157.11	-10,614,108.82	-55,507.58	-2,617,814.66	-18,697,588.17
5.期末余额	1,978,563,099.46	1,996,260,581.12	12,681,914.71	676,397,627.82	4,663,903,223.11
二、累计折旧					
1.期初余额	228,865,343.77	1,155,677,185.60	10,551,167.43	381,239,681.35	1,776,333,378.15
2.本期增加金额	30,647,515.25	106,090,452.17	513,143.68	41,447,739.50	178,698,850.60
(1) 计提	30,647,515.25	106,090,452.17	513,143.68	41,447,739.50	178,698,850.60
3.本期减少金额		26,213,499.35	879,369.36	4,021,485.17	31,114,353.88
(1) 处置或报废		26,213,499.35	879,369.36	4,021,485.17	31,114,353.88
4.外币报表折算差额	-1,797,511.30	-6,964,141.83	-50,031.78	-1,773,865.91	-10,585,550.82
5.期末余额	257,715,347.72	1,228,589,996.59	10,134,909.97	416,892,069.77	1,913,332,324.05
三、减值准备					
1.期初余额	15,853,380.46	132,293,016.25		811,752.28	148,958,148.99
2.本期增加金额					
(1) 计提					
3.本期减少金额		29,799,445.43		33,357.27	29,832,802.70
(1) 处置或报废		29,799,445.43		33,357.27	29,832,802.70
4.外币报表折算差额		-1,173,061.86		-11,964.06	-1,185,025.92
5.期末余额	15,853,380.46	101,320,508.96		766,430.95	117,940,320.37
四、账面价值					
1.期末账面价值	1,704,994,371.28	666,350,075.57	2,547,004.74	258,739,127.10	2,632,630,578.69
2.期初账面价值	1,694,547,367.71	685,947,051.75	2,792,608.50	272,561,889.48	2,655,848,917.44

(2) 通过经营租赁租出的固定资产

单位：元

项目	期末账面价值
房屋及建筑物	59,994,097.73
生产设备	5,461,250.73

(3) 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
房屋及建筑物	1,181,948,290.71	尚在办理

16、在建工程

单位：元

项目	期末余额	期初余额
在建工程	13,612,387.62	10,731,031.95
合计	13,612,387.62	10,731,031.95

(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
青岛青西华大-健康医疗产业园项目	6,973,888.90		6,973,888.90	3,754,452.19		3,754,452.19
石家庄医检-装修项目	4,883,416.67		4,883,416.67			
待安装设备				4,580,530.97		4,580,530.97
其他	1,755,082.05		1,755,082.05	2,396,048.79		2,396,048.79
合计	13,612,387.62		13,612,387.62	10,731,031.95		10,731,031.95

(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
青岛青西 华大-健 康医疗产 业园项目	670,700,000.00	3,754,452.19	3,219,436.71			6,973,888.90	90.44%	工程末期	2,854,123.83			其他、募 集资金
石家庄医 检-装修 项目	13,030,000.00		4,883,416.67			4,883,416.67	37.48%	工程中期				其他
合计	683,730,000.00	3,754,452.19	8,102,853.38			11,857,305.57			2,854,123.83			

(3) 在建工程的减值测试情况

☐适用 ☒不适用

17、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	204,995,210.65	204,995,210.65
2.本期增加金额	4,969,180.66	4,969,180.66
3.本期减少金额	56,676,353.57	56,676,353.57
4.外币报表折算差额	-1,104,682.18	-1,104,682.18
5.期末余额	152,183,355.56	152,183,355.56
二、累计折旧		
1.期初余额	104,951,265.58	104,951,265.58
2.本期增加金额	14,937,011.45	14,937,011.45
(1) 计提	14,937,011.45	14,937,011.45
3.本期减少金额	21,718,632.27	21,718,632.27
(1) 处置	21,718,632.27	21,718,632.27
4.外币报表折算差额	-638,862.76	-638,862.76
5.期末余额	97,530,782.00	97,530,782.00
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	54,652,573.56	54,652,573.56
2.期初账面价值	100,043,945.07	100,043,945.07

18、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	软件	数据资源	合计
一、账面原值						
1.期初余额	153,363,520.29	222,345,900.00	226,871,142.05	243,290,572.68	19,194,338.54	865,065,473.56
2.本期增加金额				29,573,626.58		29,573,626.58
(1) 购置				3,008,366.03		3,008,366.03
(2) 内部研发				26,565,260.55		26,565,260.55

(3) 企业合并增加						
3.本期减少 金额				299,387.35		299,387.35
(1) 处置				299,387.35		299,387.35
4.外币报表 折算差额			-3,871,118.42	-184,998.14		-4,056,116.56
5.期末余额	153,363,520.29	222,345,900.00	223,000,023.63	272,379,813.77	19,194,338.54	890,283,596.23
二、累计摊销						
1.期初余额	17,337,876.17	197,524,121.00	105,419,372.51	70,204,565.65	973,255.32	391,459,190.65
2.本期增加 金额	2,416,803.83	8,731,324.42	10,955,624.38	14,288,524.89	959,716.92	37,351,994.44
(1) 计提	2,416,803.83	8,731,324.42	10,955,624.38	14,288,524.89	959,716.92	37,351,994.44
3.本期减少 金额				299,387.35		299,387.35
(1) 处置				299,387.35		299,387.35
4.外币报表 折算差额			-1,072,962.89	-56,386.60		-1,129,349.49
5.期末余额	19,754,680.00	206,255,445.42	115,302,034.00	84,137,316.59	1,932,972.24	427,382,448.25
三、减值准备						
1.期初余额			67,073,838.57			67,073,838.57
2.本期增加 金额						
(1) 计提						
3.本期减少 金额						
(1) 处置						
4.外币报表 折算差额			-2,676,146.93			-2,676,146.93
5.期末余额			64,397,691.64			64,397,691.64
四、账面价值						
1.期末账面 价值	133,608,840.29	16,090,454.58	43,300,297.99	188,242,497.18	17,261,366.30	398,503,456.34
2.期初账面 价值	136,025,644.12	24,821,779.00	54,377,930.97	173,086,007.03	18,221,083.22	406,532,444.34

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 26.68%。

(2) 确认为无形资产的数据资源

单位：元

项目	外购的数据资源无形 资产	自行开发的数据资源 无形资产	其他方式取得的数据 资源无形资产	合计
一、账面原值				

1.期初余额	3,687,005.90	15,507,332.64		19,194,338.54
2.期末余额	3,687,005.90	15,507,332.64		19,194,338.54
二、累计摊销				
1.期初余额	553,050.89	420,204.43		973,255.32
2.本期增加金额	184,350.29	775,366.63		959,716.92
3.期末余额	737,401.18	1,195,571.06		1,932,972.24
三、账面价值				
1.期末账面价值	2,949,604.72	14,311,761.58		17,261,366.30
2.期初账面价值	3,133,955.01	15,087,128.21		18,221,083.22

19、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	
华大青兰生物科技（无锡）有限公司	47,109,401.10			47,109,401.10
合计	47,109,401.10			47,109,401.10

(2) 商誉减值准备

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
		计提	处置	
华大青兰生物科技（无锡）有限公司	10,635,131.13			10,635,131.13
合计	10,635,131.13			10,635,131.13

(3) 商誉所在资产组或资产组组合的相关信息

其他说明

本公司于 2018 年 11 月 26 日收购华大青兰生物科技（无锡）有限公司（以下简称“无锡青兰”），形成商誉人民币 47,109,401.10 元。

商誉的账面价值分摊至资产组或者资产组组合的情况如下：

基因合成资产组主要由购买无锡青兰时形成，与购买日所确定的资产组一致。无锡青兰于 2012 年在江苏省宜兴市成立，致力于基因合成以及合成生物学在生命科学领域的应用，主要业务为全基因合成技术服务。对无锡青兰收购的协同效应受益对象是整个基因合成资产组，且难以分摊至各资产组，所以将商誉分摊至基因合成资产组。基因合成资产组含商誉的账面价值为人民币 37,789,095.15 元，可收回金额采用资产组的预计未来现金流量的现值，根据管理层批准的 5 年期财务预算基础上的现金流量预测来确定。该期间内现金流量预测所适用的折现率是 15.40%（2025 年：15.40%），用于推断 5 年以后永续增长期间基因合成资产组现金流量的增长率是 2%（2025 年：2%）。本公司认为该基因合成资产组内部开发的新技术提高了生产效率，缩短生产周期，预测期间的增长率是合理的。

报告期内，本公司对收购无锡青兰产生的商誉进行减值测试。商誉的可收回金额按照预计未来现金流量的现值计算。按照五年预测期和永续期对资产组进行现金流量预测并评估其可收回金额。减值测试中采用的关键假设包括：永续期收入增长率、毛利率、折现率等。管理层根据历史经验及对市场发展的预测确定相关关键假设。评估中关键的假设如下：

毛利率—确定基础是历史业绩、行业相关水平及对市场发展的预期

永续期收入增长率—确定基础是资产组所处市场的长期平均增长率及公司的业务发展水平

折现率—采用的折现率是反映相关资产组组合特定风险的税前折现率

20、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
房屋装修	94,974,400.06	13,092,143.67	15,522,331.79	603,082.90	91,941,129.04
合计	94,974,400.06	13,092,143.67	15,522,331.79	603,082.90	91,941,129.04

21、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	117,413,297.86	17,740,049.02	118,119,594.78	17,872,209.23
内部交易未实现利润	35,083,765.72	8,537,048.01	43,118,024.47	10,545,612.70
可抵扣亏损	346,102,048.66	58,857,169.10	399,299,443.07	64,360,101.81
信用减值准备	987,225,767.79	152,097,167.47	892,700,401.08	136,269,574.49
股份支付			1,582,452.32	255,447.54
预提费用	307,336,257.55	46,702,894.90	402,460,888.17	60,906,852.69
递延收益	84,882,123.80	12,732,318.57	57,201,956.65	8,580,293.50
预计负债	2,135,505.08	327,286.59	2,151,977.50	330,132.16
租赁负债	57,667,590.23	9,509,309.64	102,478,429.10	19,908,489.63
其他权益工具投资公允价值变动	63,347,000.84	9,502,050.13	58,741,462.12	8,811,219.32
合计	2,001,193,357.53	316,005,293.43	2,077,854,629.26	327,839,933.07

（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
固定资产折旧	396,263,845.52	59,724,652.78	456,025,715.93	68,774,849.82
交易性金融资产（不含衍生金融资产）	872,465.75	130,869.86	1,387,901.37	208,185.21
其他非流动金融资产公允价值变动	157,549,401.15	23,632,410.17	131,813,253.47	19,771,988.02
使用权资产	54,652,573.56	8,971,801.36	100,043,945.07	19,482,953.66
合计	609,338,285.98	92,459,734.17	689,270,815.84	108,237,976.71

(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	72,086,285.37	243,919,008.06	91,819,405.44	236,020,527.63
递延所得税负债	72,086,285.37	20,373,448.80	91,819,405.44	16,418,571.27

(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	466,678,338.79	526,259,469.21
可抵扣亏损	1,656,359,662.30	1,552,206,393.08
合计	2,123,038,001.09	2,078,465,862.29

(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
2026 年	47,265,092.53	47,555,245.00	
2027 年	95,330,145.53	110,260,305.55	
2028 年	162,633,510.72	162,926,619.11	
2029 年	234,547,050.05	238,871,345.20	
2030 年	312,775,342.30	299,482,080.25	
2030 年以后	803,808,521.17	693,110,797.97	
合计	1,656,359,662.30	1,552,206,393.08	

其他说明

由于产生上述亏损的相关公司预计在未来盈利的可能性较低，不存在足以抵扣亏损的盈利，本公司并未对上述税务亏损确认递延所得税资产。

22、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
预付专利款	195,180,724.27	186,237,166.21	8,943,558.06	203,566,959.62	193,675,592.84	9,891,366.78
预付设备款	8,663,828.03		8,663,828.03	20,661,113.24		20,661,113.24
待抵扣进项税额	120,190,182.86		120,190,182.86	94,467,525.73		94,467,525.73
其他	407,870,218.85		407,870,218.85	410,351,318.30		410,351,318.30
合计	731,904,954.01	186,237,166.21	545,667,787.80	729,046,916.89	193,675,592.84	535,371,324.05

23、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	58,176,254.56	58,176,254.56	冻结、保证金	冻结、保证金	55,099,477.50	55,099,477.50	冻结、保证金	冻结、保证金
合计	58,176,254.56	58,176,254.56			55,099,477.50	55,099,477.50		

24、应付票据

单位：元

种类	期末余额	期初余额
银行承兑汇票	86,353,816.88	88,858,535.09
合计	86,353,816.88	88,858,535.09

本期末已到期未支付的应付票据总额为 0.00 元。

25、应付账款

(1) 应付账款列示

单位：元

项目	期末余额	期初余额
1 年以内	377,920,992.07	342,066,813.12
1 年以上	272,526,846.22	416,513,336.45
合计	650,447,838.29	758,580,149.57

(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
供应商一	166,558,816.38	工程款尚未结算
供应商二	29,627,833.15	材料款和设备款尚未结算
供应商三	13,914,326.24	工程款尚未结算
合计	210,100,975.77	

26、其他应付款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
其他应付款	519,640,641.97	725,990,420.42
合计	519,640,641.97	725,990,420.42

(1) 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
代理及推广费	405,691,604.47	444,146,417.63
预提费用	79,609,932.37	186,998,558.52
业务押金	27,032,795.95	28,226,874.57
员工报销款	528,042.37	201,195.60
应付员工福利	858,043.68	614,640.06
员工持股计划解锁款/回购义务		57,606,849.98
其他	5,920,223.13	8,195,884.06
合计	519,640,641.97	725,990,420.42

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
第一名	16,561,548.83	尚未支付
第二名	13,463,120.00	尚未支付
第三名	11,185,677.87	尚未支付
第四名	10,689,147.00	尚未支付
第五名	10,549,677.15	尚未支付
第六名	10,007,031.34	尚未支付
合计	72,456,202.19	

27、合同负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
预收款项	549,635,126.68	619,844,193.76
合计	549,635,126.68	619,844,193.76

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
预收款项	-70,209,067.08	主要系较上年销售预收款项减少所致
合计	-70,209,067.08	

28、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	120,044,635.47	401,416,745.65	455,817,065.64	65,644,315.48
二、离职后福利-设定提存计划	2,152,466.21	46,181,191.42	45,985,412.11	2,348,245.52
三、辞退福利	44,319,201.72	5,047,562.54	43,621,411.49	5,745,352.77

合计	166,516,303.40	452,645,499.61	545,423,889.24	73,737,913.77
----	----------------	----------------	----------------	---------------

(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	118,272,209.45	335,602,815.60	390,108,781.96	63,766,243.09
2、职工福利费		11,317,587.61	11,307,287.61	10,300.00
3、社会保险费	1,246,663.07	22,455,577.11	22,522,134.57	1,180,105.61
其中：医疗保险费	1,130,081.33	20,739,099.06	20,824,553.67	1,044,626.72
工伤保险费	26,286.24	985,449.35	972,242.23	39,493.36
生育保险费	90,295.50	731,028.70	725,338.67	95,985.53
4、住房公积金	194,587.96	31,371,179.51	31,231,763.55	334,003.92
5、工会经费和职工教育经费	331,174.99	669,585.82	647,097.95	353,662.86
合计	120,044,635.47	401,416,745.65	455,817,065.64	65,644,315.48

(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	2,012,068.36	44,292,440.69	44,108,137.77	2,196,371.28
2、失业保险费	140,397.85	1,888,750.73	1,877,274.34	151,874.24
合计	2,152,466.21	46,181,191.42	45,985,412.11	2,348,245.52

29、应交税费

单位：元

项目	期末余额	期初余额
增值税	10,709,464.97	10,017,080.60
企业所得税	16,738,976.43	7,602,007.75
个人所得税	3,042,566.27	3,449,521.57
其他	2,551,592.33	3,084,921.24
合计	33,042,600.00	24,153,531.16

30、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	52,467,184.00	88,899,199.76
一年内到期的长期应付款	2,007,654.53	1,390,388.95
一年内到期的租赁负债	26,986,151.30	31,665,220.98
预计负债	2,135,508.65	2,151,981.29
合计	83,596,498.48	124,106,790.98

其他说明：

预计负债是指本公司履行部分合同义务不可避免会发生的成本超过该合同预期经济利益的合同。预计负债的计算需要对合同预计收入以及未来需要发生的不可避免成本作出预计。本公司持续对预计负债金额估计标准进行复核，必要时进行调整。

31、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	24,549,685.52	29,759,314.82
未终止确认的已背书未到期的应收票据	944,658.55	633,085.00
合计	25,494,344.07	30,392,399.82

32、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	469,235,184.00	531,715,199.76
减：一年内到期的长期借款	-52,467,184.00	-88,899,199.76
合计	416,768,000.00	442,816,000.00

其他说明，包括利率区间：

于 2026 年 6 月 30 日，上述借款的年利率为 2.55%至 2.95%。

33、租赁负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
租赁合同	58,703,506.80	105,135,379.84
减：一年内到期部分	-26,986,151.30	-31,665,220.98
合计	31,717,355.50	73,470,158.86

34、长期应付款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
长期应付款		1,446,292.83
合计		1,446,292.83

(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
分期付款购买商品	2,007,654.53	2,836,681.78
减：一年内到期部分	2,007,654.53	1,390,388.95

合计		1,446,292.83
----	--	--------------

35、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	69,742,965.85	37,370,000.00	5,673,632.71	101,439,333.14	
红十字会捐赠	776,548.25		30,382.44	746,165.81	
合计	70,519,514.10	37,370,000.00	5,704,015.15	102,185,498.95	

36、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	418,317,075.00						418,317,075.00

37、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）	4,314,211,803.40	26,679,394.76	1,047,600.00	4,339,843,598.16
其他资本公积	456,704,663.31	356,713.17	2,853,705.00	454,207,671.48
合计	4,770,916,466.71	27,036,107.93	3,901,305.00	4,794,051,269.64

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

本年收购重庆新一产生命科技有限公司（“重庆新一产”），构成同一控制下企业合并，合并当年，重庆新一产收到原股东出资款人民币 10,000,000.00 元，本公司支付合并对价人民币 11,047,600.00 元。

股份支付计入股东权益的金额增加资本公积人民币 356,713.17 元，为本年确认权益结算的股份支付计入其他资本公积；本公司第二期员工持股计划预留授予部分第一个解锁期已于 2025 年 6 月 1 日届满，2026 年等待期内确认的相应其他资本公积人民币 2,853,705.00 元结转至股本溢价。

对外转让库存股形成收益 23,825,689.76 元。

38、库存股

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
员工持股计划	57,606,849.98		57,606,849.98	
合计	57,606,849.98		57,606,849.98	

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

于 2026 年 2 月，本公司第二期员工持股计划预留授予部分第一个锁定期已届满，冲回确认的回购义务与库存股人民币 5,203,815.00 元；于 2026 年上半年对外转让库存股，转出库存股人民币 52,403,034.98 元。

39、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	-58,038,883.27	-4,605,538.72			-690,830.81	-3,914,707.91		-61,953,591.18
其他权益工具投资公允价值变动	-58,038,883.27	-4,605,538.72			-690,830.81	-3,914,707.91		-61,953,591.18
二、将重分类进损益的其他综合收益	154,351,959.00	-102,858,273.67				-100,633,859.90	-2,224,413.77	53,718,099.10
其中：权益法下可转损益的其他综合收益	50,994.05	37,883.36				37,068.25	815.11	88,062.30
外币财务报表折算差额	154,300,964.95	-102,896,157.03				-100,670,928.15	-2,225,228.88	53,630,036.80
其他综合收益合计	96,313,075.73	-107,463,812.39			-690,830.81	-104,548,567.81	-2,224,413.77	-8,235,492.08

40、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	207,971,091.72			207,971,091.72
合计	207,971,091.72			207,971,091.72

盈余公积说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

根据公司法、公司章程的规定，本公司按净利润的 10%提取法定盈余公积金。法定盈余公积累计额为本公司注册资本 50%以上的，可不再提取。

41、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	3,058,333,319.14	3,673,711,862.27
调整期初未分配利润合计数（调增+，调减-）	-1,017,906.69	-784,453.91
调整后期初未分配利润	3,057,315,412.45	3,672,927,408.36
加：本期归属于母公司所有者的净利润	47,404,587.35	-616,888,601.05
处置其他权益工具投资		1,276,605.14
期末未分配利润	3,104,719,999.80	3,057,315,412.45

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-1,017,906.69 元。
- 5)其他调整合计影响期初未分配利润 0.00 元。

42、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	1,778,928,605.92	1,036,435,390.67	1,619,228,281.43	888,361,355.45
其他业务	9,587,969.84	9,577,998.64	12,749,275.98	14,982,038.30
合计	1,788,516,575.76	1,046,013,389.31	1,631,977,557.41	903,343,393.75

营业收入、营业成本的分解信息：

单位：元

合同分类	本期发生额		合计	
	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本
按经营地区分类	1,788,516,575.76	1,046,013,389.31	1,788,516,575.76	1,046,013,389.31
其中：				
中国大陆（不含中国港澳台）	1,549,603,482.07	922,546,381.86	1,549,603,482.07	922,546,381.86
欧洲及非洲	118,682,894.58	66,741,658.78	118,682,894.58	66,741,658.78

美洲	20,279,362.54	11,841,331.81	20,279,362.54	11,841,331.81
亚洲（含中国港澳台）及大洋洲	99,950,836.57	44,884,016.86	99,950,836.57	44,884,016.86
合同类型	1,788,516,575.76	1,046,013,389.31	1,788,516,575.76	1,046,013,389.31
其中：				
生育健康基础研究和临床应用服务	346,102,202.56	203,469,811.94	346,102,202.56	203,469,811.94
肿瘤与慢病防控及转化医学类服务	136,011,507.23	95,664,670.87	136,011,507.23	95,664,670.87
感染防控基础研究和临床应用服务	42,896,324.42	28,375,801.85	42,896,324.42	28,375,801.85
多组学大数据服务与合成业务	336,690,880.45	219,241,782.49	336,690,880.45	219,241,782.49
精准医学检测综合解决方案	917,227,691.26	489,683,323.52	917,227,691.26	489,683,323.52
其他业务	9,587,969.84	9,577,998.64	9,587,969.84	9,577,998.64
合计	1,788,516,575.76	1,046,013,389.31	1,788,516,575.76	1,046,013,389.31

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
生育健康基础研究和临床应用服务	交付时	合同价款通常于服务完成且收到发票后到期	服务	是	无	无
肿瘤与慢病防控及转化医学类服务	交付时	合同价款通常于服务完成且收到发票后到期	服务	是	无	无
感染防控基础研究和临床应用服务	交付时	合同价款通常于服务完成且收到发票后到期	服务	是	无	无
多组学大数据服务与合成业务	交付时	合同价款通常于服务完成且收到发票后到期	服务	是	无	无
精准医学检测综合解决方案	签收或验收时	合同价款通常于商品验收合格且收到发票后到期	商品	是	无	无

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 669,719,964.43 元，其中，669,719,964.43 元预计将于未来一年内确认收入。

43、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	3,141,220.03	2,064,139.87
教育费附加	2,253,211.90	1,438,605.59
房产税	3,705,962.58	2,539,298.81
印花税	1,698,608.18	634,043.83
其他	294,120.31	863,273.00
合计	11,093,123.00	7,539,361.10

44、管理费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	70,812,753.40	85,811,033.77
办公费	19,116,051.80	20,436,676.76
专业服务费	7,455,195.88	7,568,666.34
折旧摊销	25,229,280.58	19,444,154.35
未纳入租赁负债计量的租金	1,167,395.75	848,082.29
差旅费	2,182,357.73	2,314,056.74
知识产权费	1,994,300.68	1,527,426.04
招待费	968,905.78	1,127,116.89
其他	3,371,366.76	3,729,750.46
合计	132,297,608.36	142,806,963.64

45、销售费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	170,115,037.27	157,358,747.48
代理及推广费	89,983,186.30	105,078,603.62
咨询费	4,020,305.44	9,475,407.46
招待费	8,451,963.93	11,072,775.53
差旅费	12,795,402.92	11,804,905.89
劳务费	11,008,692.16	13,455,052.71
办公费	11,364,116.26	8,519,159.75
折旧摊销	13,892,729.26	14,350,887.80
未纳入租赁负债计量的租金	842,892.71	1,527,222.56
其他	4,401,543.98	3,880,323.45
合计	326,875,870.23	336,523,086.25

46、研发费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	79,773,749.41	105,662,666.20
材料成本	20,056,139.46	44,925,044.76
折旧摊销	46,809,659.37	50,238,496.46
未纳入租赁负债计量的租金	4,930,087.11	7,312,973.80
差旅费	2,062,732.82	3,009,230.63
咨询费	1,899,725.22	2,728,933.82
办公费	9,118,036.57	9,865,750.78
其他	3,431,522.09	4,100,581.43
合计	168,081,652.05	227,843,677.88

47、财务费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
利息支出	8,922,988.46	11,350,042.82
减：利息收入	31,908,040.36	50,355,514.73
汇兑损益	104,291.22	-28,421,359.11
银行手续费	1,965,299.84	2,723,599.83
合计	-20,915,460.84	-64,703,231.19

48、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
与日常活动相关的政府补助	8,853,068.89	4,282,436.53
红十字会捐赠	30,382.44	152,205.58
进项税加计抵减额	74,256.55	3,118,440.69
个税手续费返还	1,114,701.61	907,170.78
合计	10,072,409.49	8,460,253.58

49、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	-543,583.56	1,839,951.74
其他非流动金融资产	25,736,147.67	7,370,222.97
合计	25,192,564.11	9,210,174.71

50、投资收益

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
权益法核算的长期股权投资收益	-11,680,298.36	-12,769,055.15
处置长期股权投资产生的投资收益		55.95
交易性金融资产在持有期间的投资收益	5,096,551.56	4,944,200.06
处置交易性金融资产取得的投资收益	-36,386.00	
其他权益工具投资在持有期间取得的股利收入	148,885.95	159,775.95
处置或注销子公司产生的投资收益		22,197,585.35
其他非流动金融资产在持有期间取得的投资收益	796,779.86	4,133,194.23
合计	-5,674,466.99	18,665,756.39

51、信用减值损失

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
应收账款坏账损失	-84,883,623.88	-116,664,005.63
其他应收款坏账损失	2,628,755.95	-144,320.30
长期应收款坏账损失	-2,960,450.73	
合计	-85,215,318.66	-116,808,325.93

52、资产减值损失

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
存货跌价损失及合同履约成本减值损失	-9,241,349.13	-7,094,614.66
合计	-9,241,349.13	-7,094,614.66

53、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	-609,602.09	-1,516,011.30
使用权资产处置	2,090,294.78	-269,177.71
合计	1,480,692.69	-1,785,189.01

54、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
非流动资产报废收益	321,850.45	772,465.31	321,850.45
其他	355,113.00	692,846.02	355,113.00
合计	676,963.45	1,465,311.33	676,963.45

55、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
非流动资产毁损报废损失	1,623,410.97	3,418,241.24	1,623,410.97
其他	2,207,906.44	618,947.68	2,207,906.44
合计	3,831,317.41	4,037,188.92	3,831,317.41

56、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	14,843,934.24	33,500,662.17
递延所得税费用	-4,093,286.41	-50,960,179.33

合计	10,750,647.83	-17,459,517.16
----	---------------	----------------

(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	58,530,571.20
按法定/适用税率计算的所得税费用	14,632,642.80
子公司适用不同税率的影响	-13,634,691.99
调整以前期间所得税的影响	-301,731.40
非应税收入的影响	-2,485,127.02
不可抵扣的成本、费用和损失的影响	1,554,949.27
使用前期未确认递延所得税资产的可抵扣亏损的影响	-24,647,384.96
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	47,461,674.20
可加计扣除的研发费用	-11,829,683.07
所得税费用	10,750,647.83

其他说明：

本公司所得税按在中国境内取得的估计应纳税所得额及法定税率计提。源于其他地区应纳税所得的税项根据本公司经营所在国家/所受管辖区域的现行法律、解释公告和惯例，按照适用税率计算。

57、其他综合收益

详见附注 39。

58、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
政府补助	40,426,204.58	16,174,504.65
利息收入	9,630,630.62	24,004,291.76
其他	71,681,389.23	66,724,113.68
合计	121,738,224.43	106,902,910.09

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
期间费用	275,221,682.62	359,250,730.01
其他	35,852,235.56	46,725,625.29
合计	311,073,918.18	405,976,355.30

(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
收回衍生交易品保证金	186,184.43	
合计	186,184.43	

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
支付衍生交易品保证金	186,184.43	
处置子公司支付的现金净额		12,001,775.73
合计	186,184.43	12,001,775.73

(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
出售库存股	23,825,689.76	
同一控制下企业合并原股东的出资	10,000,000.00	
收到股份支付解锁款		69,200,215.00
合计	33,825,689.76	69,200,215.00

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
同一控制下企业合并支付的对价	11,047,600.00	
支付租赁款	16,080,870.10	19,449,739.59
合计	27,128,470.10	19,449,739.59

筹资活动产生的各项负债变动情况

☒适用 ☐不适用

单位：元

项目	期初余额	本期增加		本期减少		期末余额
		现金变动	非现金变动	现金变动	非现金变动	
长期借款（含一年内到期的非流动负债）	531,715,199.76		7,231,177.09	69,711,192.85		469,235,184.00
租赁负债（含一年内到期的非流动负债）	105,135,379.84		6,697,013.14	16,080,870.10	37,048,016.08	58,703,506.80
合计	636,850,579.60		13,928,190.23	85,792,062.95	37,048,016.08	527,938,690.80

59、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	47,779,923.37	4,160,000.63
加：资产减值准备	94,456,667.79	123,902,940.59
固定资产折旧、油气资产折耗、生产性生物资产折旧	178,698,850.60	185,287,018.81
使用权资产折旧	14,937,011.45	18,403,302.56
无形资产摊销	37,351,994.44	34,315,001.67
长期待摊费用摊销	15,522,331.79	21,560,556.68
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）	-1,480,692.69	1,785,189.01
固定资产报废损失（收益以“－”号填列）	1,301,560.52	2,645,775.93
公允价值变动损失（收益以“－”号填列）	-25,192,564.11	-9,210,174.71
财务费用（收益以“－”号填列）	-13,353,810.81	9,285,559.84
投资损失（收益以“－”号填列）	5,674,466.99	-18,665,756.39
递延所得税资产减少（增加以“－”号填列）	-7,898,480.43	-38,588,539.49
递延所得税负债增加（减少以“－”号填列）	3,954,877.53	-11,956,773.62
存货的减少（增加以“－”号填列）	-26,725,973.74	49,927,466.55
经营性应收项目的减少（增加以“－”号填列）	-324,862,234.34	-336,638,241.36
经营性应付项目的增加（减少以“－”号填列）	-276,984,281.39	-449,821,759.61
其他		
经营活动产生的现金流量净额	-276,820,353.03	-413,608,432.91
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		
承担租赁负债方式取得使用权资产	4,969,180.66	52,537,066.40
3. 现金及现金等价物净变动情况：		
现金的期末余额	1,300,248,503.67	2,151,230,854.31
减：现金的期初余额	1,758,430,546.18	2,698,460,872.85
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	-458,182,042.51	-547,230,018.54

(2) 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	1,300,248,503.67	1,758,430,546.18

其中：库存现金	299.30	499.30
可随时用于支付的银行存款	1,300,248,204.37	1,758,430,046.88
二、期末现金及现金等价物余额	1,300,248,503.67	1,758,430,546.18

(3) 不属于现金及现金等价物的货币资金

单位：元

项目	期末余额	期初余额	不属于现金及现金等价物的理由
3 个月以上定期存款	1,337,254,780.97	1,472,101,453.01	预计持有到期，期限长、流动性弱
合计	1,337,254,780.97	1,472,101,453.01	

60、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			
其中：美元	75,688,453.28	6.8109	515,506,486.43
欧元	6,163,002.93	7.7671	47,868,660.05
港币	1,689,004,214.12	0.8686	1,466,984,610.17
日元	130,639,441.08	0.0420	5,492,735.30
英镑	505,280.28	9.0145	4,554,849.11
丹麦克朗	13,491,128.47	1.0392	14,019,980.71
澳大利亚元	261,370.49	4.6804	1,223,318.44
新加坡元	134,031.03	5.2605	705,070.24
瑞士法郎	471,151.62	8.4228	3,968,415.86
埃塞俄比亚比尔	485,175.79	0.0430	20,838.30
波兰兹罗提	11,975,631.23	1.8121	21,701,041.35
沙特里亚尔	2,045,275.29	1.8104	3,702,766.39
新西兰元	25,755.42	3.8414	98,936.87
匈牙利福林	145,321,802.37	0.0220	3,191,266.78
乌兹别克斯坦索姆	204,464,698.58	0.0006	115,318.09
人民币（注）	6,020,549.35	1.0000	6,020,549.35
以色列赛克尔	614,731.40	2.2748	1,398,390.99
马来西亚令吉	164,309.66	1.6734	274,955.79
尼日利亚奈拉	1,472,310.82	0.0049	7,237.88
土耳其里拉	2,141,260.06	0.1458	312,217.13
乌拉圭比索	1,451,352.05	0.1694	245,786.47
瑞典克朗	12,416.53	0.7003	8,695.67
哈萨克斯坦坚戈	24,800.14	0.0140	347.45
塞尔维亚第纳尔	1,822,102.11	0.0662	120,623.16
应收账款			
其中：美元	33,045,488.57	6.8109	225,069,518.10
欧元	4,344,018.60	7.7671	33,740,426.83
港币	52,132,273.94	0.8685	45,279,486.53
澳大利亚元	277,382.39	4.6804	1,298,260.54

瑞士法郎	13,588.06	8.4228	114,449.52
丹麦克朗	1,552,272.02	1.0392	1,613,121.08
埃塞俄比亚比尔	2,346,600.00	0.0430	100,786.47
英镑	124,985.64	9.0145	1,126,683.08
日元	63,435,825.19	0.0420	2,667,159.27
澳门元	749,085.92	0.8432	631,659.21
新西兰元	61,289.00	3.8414	235,435.57
波兰兹罗提	6,550.78	1.8121	11,870.67
沙特里亚尔	911,907.05	1.8104	1,650,916.52
瑞典克朗	466,585.85	0.7003	326,764.07
新加坡元	39,147.49	5.2605	205,935.36
其他应收款			
其中：美元	189,635.58	6.8109	1,291,588.96
欧元	176,648.70	7.7671	1,372,048.15
港币	164,596.01	0.8686	142,959.87
澳大利亚元	33,211.25	4.6804	155,441.93
丹麦克朗	416,995.30	1.0392	433,341.52
埃塞俄比亚比尔	3,457,671.58	0.0430	148,506.99
匈牙利福林	392,532.00	0.0220	8,620.00
日元	13,795,290.10	0.0420	580,022.97
澳门元	691,474.78	0.8432	583,079.19
马来西亚令吉	6,800.00	1.6734	11,379.12
波兰兹罗提	40,000.00	1.8121	72,484.00
沙特里亚尔	120,000.00	1.8104	217,248.00
泰铢	491,999.92	0.2042	100,486.06
乌拉圭比索	13,705.00	0.1693	2,320.94
应付账款			
其中：美元	3,249,880.54	6.8109	22,134,611.39
欧元	13,359.93	7.7671	103,767.91
港币	1,902,970.40	0.8685	1,652,824.94
澳大利亚元	16,612.43	4.6804	77,752.82
加拿大元	4,263.74	4.7847	20,400.72
丹麦克朗	1,272,724.13	1.0392	1,322,614.92
埃塞俄比亚比尔	4,731,241.20	0.0430	203,206.81
英镑	208.00	9.0145	1,875.02
日元	74,028.00	0.0420	3,112.51
澳门元	18,700.00	0.8432	15,768.59
马来西亚令吉	14,103.47	1.6734	23,600.75
波兰兹罗提	51,819.33	1.8121	93,901.81
沙特里亚尔	25,032.00	1.8104	45,317.93
新加坡元	43,090.00	5.2605	226,674.94
泰铢	20,000.00	0.2042	4,084.80
乌兹别克斯坦索姆	17,965,017.26	0.0006	10,132.27
南非兰特	4,025.00	0.4144	1,667.96
塞尔维亚第纳尔	21,110.40	0.0662	1,397.51
其他应付款			
其中：美元	310,919.58	6.8109	2,117,642.18
欧元	140.91	7.7671	1,094.43
港币	658,075.77	0.8685	571,571.71
澳大利亚元	16,702.40	4.6804	78,173.91
丹麦克朗	181,690.12	1.0392	188,812.37
埃塞俄比亚比尔	8,069,628.84	0.0430	346,590.56
日元	12,837,151.26	0.0420	539,738.02
马来西亚令吉	13,000.00	1.6734	21,754.20
波兰兹罗提	469,178.00	1.8121	850,197.45

沙特里亚尔	1,707,083.37	1.8104	3,090,503.73
新加坡元	3,689.01	5.2605	19,406.02
土耳其里拉	18,500.00	0.1458	2,697.49
乌拉圭比索	50,815.30	0.1693	8,605.57

注：外币货币性项目货币资金中列示的人民币金额是本位币非人民币的境外子公司持有的人民币金额。

(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

境外子公司名称	注册经营地	记账本位币	采用记账本位币的依据
BGI Health (HK) Co., Ltd.	香港	港币	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用港币计价
BGI Tech Solution (Europe) Cooperatief U.A.	荷兰	欧元	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用欧元计价
BGI Tech Solutions (Hong Kong) Co., Limited	香港	港币	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用港币计价
BGI Tech Holding (Hong Kong) Co., Ltd.	香港	港币	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用港币计价
BGI Tech Solutions (Europe) B.V.	荷兰	欧元	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用欧元计价
BGI Health (SG) Company Pte. Ltd.	新加坡	美元	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用美元计价
BGI Europe A/S	丹麦	丹麦克朗	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用丹麦克朗计价
BGI Japan Kabushikikaisya	日本	日元	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用日元计价
BGI Bio-Solutions Hong Kong Co., Limited	香港	港币	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用港币计价
BGI Health (AU) Company Pty Ltd	澳大利亚	澳元	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用澳元计价
BGI Health Ethiopia Private Limited Company	埃塞俄比亚	埃塞俄比亚比尔	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用埃塞俄比亚比尔计价
BGI TECH SOLUTIONS (POLAND) SP. Z O. O.	波兰	波兰兹罗提	采购、融资及其他经营活动主要采用波兰兹罗提计价
BGI Almanahil Health for Medical Services	沙特阿拉伯	沙特里亚尔	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用沙特里亚尔计价
BGI Health Hungary Korlátolt Felelősségű Társaság	匈牙利	匈牙利福林	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用匈牙利福林计价
BGI HEALTH INNOVATION FE LLC	乌兹别克斯坦	乌兹别克斯坦索姆	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用乌兹别克斯坦索姆计价
BGI Health Uruguay S.A.	乌拉圭	乌拉圭比索	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用乌拉圭比索计价

BGI TURKEY SAĞLIK HİZMETLERİ LİMİTED ŞİRKETİ	土耳其	土耳其里拉	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用土耳其里拉计价
BGI SPECIALIZED MEDICAL SOLUTION DMCC	阿联酋	阿联酋迪拉姆	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用阿联酋迪拉姆计价
BGI HEALTH NIGERIA LIMITED	尼日利亚	尼日利亚奈拉	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用尼日利亚奈拉计价
BGI Health Dominicana,SRL.	多米尼加	多米尼加比索	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用多米尼加比索计价
BGI MALAYSIA HEALTH SDN. BHD.	马来西亚	马来西亚令吉	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用马来西亚令吉计价
BGI HEALTH ANGOLA (SU), LDA	安哥拉	安哥拉宽扎	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用安哥拉宽扎计价
BGI Health Kazakhstan	哈萨克斯坦	哈萨克斯坦坚戈	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用哈萨克斯坦坚戈计价
BGI MIDDLE EAST NORTH AFRICA REGION HEADQUARTER	沙特阿拉伯	沙特里亚尔	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用沙特里亚尔计价
BGI Genomics doo Beograd	塞尔维亚	塞尔维亚第纳尔	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用塞尔维亚第纳尔计价
DNB Tech GmbH	德国	欧元	销售、采购、融资及其他经营活动主要采用欧元计价

61、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	本期发生额	上期发生额
租赁负债利息费用	1,024,255.84	2,280,352.39
计入当期损益的采用简化处理的短期租赁费用	6,449,170.08	9,616,534.47
计入当期损益的采用简化处理的低价值资产租赁费用（短期租赁除外）	491,205.49	71,744.18
与租赁相关的总现金流出	-23,021,245.67	-29,138,018.24

本公司承租的租赁资产包括经营过程中使用的房屋及建筑物和机器设备，房屋及建筑物的租赁期通常为 1-3 年，机器设备的租赁期通常为 3 年。

（2）本公司作为出租方

作为出租人的经营租赁

☒适用 ☐不适用

单位：元

项目	租赁收入	其中：未计入租赁收款额的可变租赁付款额相关的收入
租赁收入	8,564,141.97	
合计	8,564,141.97	

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

单位：元

项目	每年未折现租赁收款额	
	期末金额	期初金额
第一年	4,176,412.94	3,616,680.00
第二年	719,231.04	105,600.00
第三年	179,807.76	26,400.00

未折现租赁收款额与租赁投资净额的调节表

本公司将部分房屋与设备用于出租，租赁期为 1 年至 3 年，形成经营租赁。部分租赁合同包含续租选择权、终止选择权和可变租金的条款。因预计存在二手市场，租赁资产余值风险不重大。

八、研发支出

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	81,528,036.55	124,829,524.88
直接材料投入	21,778,970.09	45,471,558.44
折旧与摊销	46,818,148.76	50,891,293.51
其他	25,700,258.30	35,155,517.77
合计	175,825,413.70	256,347,894.60
其中：费用化研发支出	168,081,652.05	227,843,677.88
资本化研发支出	7,743,761.65	28,504,216.72

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	
非专利技术	35,510,626.31	5,686,670.33				41,197,296.64
IT 项目	26,515,147.44	50,113.11		26,565,260.55		
数据资源	383,859.91	2,006,978.21				2,390,838.12
合计	62,409,633.66	7,743,761.65		26,565,260.55		43,588,134.76

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
----	------	--------	------------	----------	------------

研发项目 1	临床试验	2027 年第四季度	销售商品	临床试验开始	获取临床试验合同
研发项目 2	临床试验	2027 年第二季度	销售商品	临床试验开始	获取临床试验合同

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
非专利技术	40,102,086.74			40,102,086.74	经测试无需减值
合计	40,102,086.74			40,102,086.74	

2、重要外购在研项目

本年无外购在研项目。

九、合并范围的变更

1、同一控制下企业合并

(1) 本期发生的同一控制下企业合并

单位：元

被合并方名称	企业合并中取得的权益比例	构成同一控制下企业合并的依据	合并日	合并日的确定依据	合并当期期初至合并日被合并方的收入	合并当期期初至合并日被合并方的净利润	比较期间被合并方的收入	比较期间被合并方的净利润
重庆新一产生命科技有限公司	100.00%	重庆新一产与本公司在合并前后均受同一方最终控制且该控制并非暂时性的	2026 年 05 月 28 日	注	470,555.05	-302,133.55	505,204.59	15,254.44

注：2026 年 4 月 23 日，本公司与常州新一产生命科技有限公司、西南华大生命科学研究院签订重庆新一产股权转让协议。2026 年 5 月 28 日，重庆新一产就股权转让事项完成了工商变更登记手续，并取得了重庆高新技术产业开发区管理委员会市场监督管理局颁发的《登记通知书》及《营业执照》。自 2026 年 5 月 28 日起，本公司主导重庆新一产的经营管理活动。

(2) 合并成本

单位：元

合并成本	重庆新一产生命科技有限公司
--现金	11,047,600.00
--非现金资产的账面价值	
--发行或承担的债务的账面价值	
--发行的权益性证券的面值	
--或有对价	

(3) 合并日被合并方资产、负债的账面价值

单位：元

	重庆新一产生命科技有限公司	
	合并日	上期期末
资产：		
货币资金	8,262,236.36	109,390.30
应收款项	114,647.10	40,528.64
存货	254,953.31	211,166.45
固定资产	157,822.12	166,012.09
无形资产		
其他应收款	75,349.69	
预付款项	8,642.60	186.89
其他流动资产	15,150.92	42,030.43
负债：		
借款		
应付款项	115,433.60	314,026.70
合同负债	15,210.00	
应付职工薪酬	7,679.81	73,677.26
应交税费	2,912.33	1,229.25
其他应付款	2,039.00	1,132,720.68
递延收益	65,567.60	65,567.60
净资产	8,679,959.76	-1,017,906.69
减：少数股东权益		
取得的净资产	8,679,959.76	-1,017,906.69

2、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：

- （1）本公司于 2026 年 4 月在哥伦比亚注销 BGI HEALTH COLOMBIA S.A.S，持股比例为 100%，所属行业为专业技术服务业。
- （2）本公司于 2026 年 4 月在德国设立 DNB Tech GmbH，持股比例为 100%，所属行业为服务业。
- （3）本公司于 2026 年 6 月在南非注销 BGI South Africa (Pty) Ltd，持股比例为 100%，所属行业为专业技术服务业。

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	
BGI Health (HK) Co., Ltd.	美元 18,800 万元	香港	香港	服务业	100.00%		设立或投资
北京华大医学检验所有有限公司	人民币 800 万元	北京	北京	服务业	100.00%		设立或投资
本溪华大医学检验所有有限	人民币 800 万元	本溪	本溪	服务业	100.00%		设立或投资

公司							
广州华大基因医学检验所有限公司	人民币 1,000 万元	广州	广州	服务业	100.00%		设立或投资
武汉华大医学检验所有限公司	人民币 11,000 万元	武汉	武汉	服务业	100.00%		设立或投资
云南华大基因医学有限公司	人民币 2,000 万元	昆明	昆明	服务业	90.00%		设立或投资
武汉华大基因生物医学工程有限公司	人民币 5,500 万元	武汉	武汉	制造业		100.00%	设立或投资
BGI Tech Solution (Europe) Cooperatief U.A.	欧元 691 万元	荷兰	荷兰	服务业		100.00%	设立或投资
上海华大医学检验所有限公司	人民币 12,000 万元	上海	上海	服务业	60.00%	40.00%	设立或投资
南京华大医学检验所有限公司	人民币 800 万元	南京	南京	服务业		100.00%	设立或投资
BGI Tech Solutions (Hong Kong) Co., Limited	美元 6,199 万元	香港	香港	服务业		100.00%	设立或投资
BGI Tech Holding (Hong Kong) Co., Ltd.	港币 12 万和美元 400 万	香港	香港	服务业		100.00%	设立或投资
BGI Tech Solutions (Europe) B.V.	欧元 81.5 万元	荷兰	荷兰	服务业		100.00%	设立或投资
BGI Health (SG) Company Pte. Ltd.	新加坡元 60 万元	新加坡	新加坡	服务业		100.00%	设立或投资
天津华大医学检验所有限公司	人民币 5,000 万元	天津	天津	服务业	80.00%	20.00%	设立或投资
济宁华大基因医学研究有限公司	人民币 1,000 万元	济宁	济宁	服务业	100.00%		设立或投资
长垣华大医学检验所有限公司	人民币 1,000 万元	长垣	长垣	服务业		100.00%	设立或投资
云南华大医学检验有限公司	人民币 2,000 万元	昆明	昆明	服务业	49.00%	51.00%	设立或投资
北京六合华大基因（香港）科技有限公司	港币 1 万元	香港	香港	服务业		100.00%	设立或投资
贵州华大医学检验所有限公司	人民币 1,000 万元	贵阳	贵阳	服务业		100.00%	设立或投资
重庆华大医学检验所有限公司	人民币 1,000 万元	重庆	重庆	服务业		100.00%	设立或投资
安徽华大医学检验所有限公司	人民币 1,000 万元	阜阳	阜阳	服务业		100.00%	设立或投资
石家庄华大医学检验实验室有限公司	人民币 5,000 万元	石家庄	石家庄	服务业	100.00%		设立或投资
深圳华大因源医药科技有限公司	人民币 1,330 万元	深圳	深圳	服务业	100.00%		设立或投资
华大数极生物科技（哈尔滨）有限公司	人民币 1,185.4839 万元	哈尔滨	哈尔滨	批发和零售业	100.00%		设立或投资
黑龙江华大龙江医学检验实验室有限公司	人民币 1,000 万元	哈尔滨	哈尔滨	服务业	100.00%		设立或投资
青岛青西华大基因有限公司	人民币 10,000 万元	青岛	青岛	批发和零售业	100.00%		设立或投资
武汉华大基因技术服务有限公司	人民币 2,000 万元	武汉	武汉	服务业	100.00%		设立或投资
青岛华大医学检验所有限公司	人民币 1,200 万元	青岛	青岛	服务业		100.00%	设立或投资
珠海华大基因科技有限公司	人民币 100 万元	珠海	珠海	批发和零售业		100.00%	设立或投资

BGI Health (AU) Company Pty Ltd	澳元 1,200 万元	澳大利亚	澳大利亚	服务业		100.00%	设立或投资
杭州华大青兰创新科技有限公司	人民币 1,000 万元	杭州	杭州	批发和零售业		70.00%	设立或投资
廊坊华大吉比爱生物技术有限公司	人民币 8,000 万元	廊坊	廊坊	制造业		100.00%	设立或投资
BGI Health Ethiopia Private Limited Company	埃塞俄比亚比尔 9,790.7 万元	埃塞俄比亚	埃塞俄比亚	制造业		99.99%	设立或投资
西藏华大医学检验有限公司	人民币 500 万元	拉萨	拉萨	服务业		100.00%	设立或投资
海南华大基因科技有限公司	人民币 1,000 万元	海口	海口	服务业	100.00%		设立或投资
BGI Tech Solutions (Poland) SP. Z O. O.	波兰兹罗提 2,575 万元	波兰	波兰	服务业		100.00%	设立或投资
BGI Almanahil Health for Medical Services	沙特里亚尔 7,000 万元	沙特阿拉伯	沙特阿拉伯	服务业		100.00%	设立或投资
北京华大吉比爱医学检验实验室有限公司	人民币 3,000 万元	北京	北京	服务业		100.00%	设立或投资
内蒙古华大医学检验所有有限公司	人民币 3,000 万元	呼和浩特	呼和浩特	服务业	100.00%		设立或投资
BGI HEALTH INNOVATION FE LLC	乌兹别克斯坦索姆 1,220,012.4335 万元	乌兹别克斯坦	乌兹别克斯坦	制造与批发业		100.00%	设立或投资
BGI Health Uruguay S.A.	乌拉圭比索 2.4 万和美元 27.7 万	乌拉圭	乌拉圭	服务业		100.00%	设立或投资
BGI MIDDLE EAST NORTH AFRICA REGION HEADQUARTER	沙特里亚尔 10 万元	沙特阿拉伯	沙特阿拉伯	服务业		100.00%	设立或投资
BGI TURKEY SAĞLIK HİZMETLERİ LİMİTED ŞİRKETİ	土耳其新里拉 100 万元	土耳其	土耳其	服务业		100.00%	设立或投资
BGI HEALTH NIGERIA LIMITED	人民币 50 万元	尼日利亚	尼日利亚	服务业		100.00%	设立或投资
天津华大优康互联网医院有限公司	人民币 1,000 万元	天津	天津	零售业	100.00%		设立或投资
天津华大优康综合门诊部有限公司	人民币 500 万元	天津	天津	卫生和社会工作	100.00%		设立或投资
海南华大基因医学检验实验室有限公司	人民币 3,500 万元	海口	海口	研究和试验发展	100.00%		设立或投资
BGI Health Hungary Korlátolt Felelősségű Társaság	匈牙利福林 300.1 万元	匈牙利	匈牙利	专业技术服务业		100.00%	设立或投资
BGI SPECIALIZED MEDICAL SOLUTION DMCC	阿联酋迪拉姆 49 万元	阿联酋	阿联酋	专业技术服务业		100.00%	设立或投资
BGI Health Dominicana,SRL	多米尼加比索 200 元	多米尼加	多米尼加	专业技术服务业		100.00%	设立或投资
BGI MALAYSIA HEALTH SDN. BHD.	马来西亚林吉特 585.01 万元	马来西亚	马来西亚	专业技术服务业		100.00%	设立或投资
BGI HEALTH ANGOLA (SU), LDA	美元 52 万元	安哥拉	安哥拉	专业技术服务业		100.00%	设立或投资

杭州西湖华大医学检验实验室有限公司	人民币 3,500 万元	杭州	杭州	卫生行业	100.00%		设立或投资
BGI Health Kazakhstan	哈萨克斯坦坚戈 31.8 万元	哈萨克斯坦	哈萨克斯坦	专业技术服务业		100.00%	设立或投资
BGI Genomics doo Beograd	塞尔维亚第纳尔 6,778.2 万元	塞尔维亚	塞尔维亚	专业技术服务业		100.00%	设立或投资
青岛华大吉比爱生物科技有限公司	人民币 5,000 万元	青岛	青岛	制造业		100.00%	设立或投资
华大基因生物科技（石家庄）有限公司	人民币 2,000 万元	石家庄	石家庄	制造业	100.00%		设立或投资
北京智惠华大医学科技有限公司	人民币 1,000 万元	北京	北京	专业技术服务业	100.00%		设立或投资
DNB Tech GmbH	欧元 30 万元	德国	德国	服务业		100.00%	设立或投资
华大青兰生物科技（无锡）有限公司	人民币 805.45 万元	无锡	无锡	服务业		100.00%	非同一控制下企业合并
北京九州泰康生物科技有限责任公司	人民币 3,600 万元	北京	北京	服务业		60.00%	非同一控制下企业合并
长沙华大梅溪湖医学检验所有限公司	人民币 2,204.56 万元	长沙	长沙	卫生服务业		66.66%	非同一控制下企业合并
上海华大基因科技有限公司	人民币 5,900 万元	上海	上海	服务业	100.00%		同一控制下企业合并
深圳华大医学检验实验室	人民币 2,000 万元	深圳	深圳	服务业	100.00%		同一控制下企业合并
天津华大基因科技有限公司	人民币 1,600 万元	天津	天津	服务业	100.00%		同一控制下企业合并
华大生物科技（武汉）有限公司	人民币 2,000 万元	武汉	武汉	制造业	100.00%		同一控制下企业合并
深圳华大基因科技服务有限公司	人民币 1,222.2221 万元	深圳	深圳	服务业	90.91%		同一控制下企业合并
深圳华大基因生物医学工程有限公司	人民币 1,500 万元	深圳	深圳	制造业	100.00%		同一控制下企业合并
BGI Europe A/S	丹麦克朗 600 万元	丹麦	丹麦	服务业	100.00%		同一控制下企业合并
北京华大吉比爱生物技术有限公司	人民币 41,000 万元	北京	北京	制造业		85.00%	同一控制下企业合并
BGI Japan Kabushikikaisya	日元 900 万元	日本	日本	服务业		100.00%	同一控制下企业合并
北京六合华大基因科技有限公司	人民币 9,000 万元	北京	北京	服务业		100.00%	同一控制下企业合并
深圳华大特检科技有限公司	人民币 1,000 万元	深圳	深圳	服务业	100.00%		同一控制下企业合并
深圳华大鹏城门诊部	人民币 200 万元	深圳	深圳	服务业		100.00%	同一控制下企业合并
重庆新一产生命科技有限公司	人民币 1,000 万元	重庆	重庆	服务业	100.00%		同一控制下企业合并

(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
深圳华大基因科技服务有限公司	9.09%	1,396,224.21		91,653,547.41

(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
深圳华大基因科技服务有限公司	730,788,495.41	554,693,924.05	1,285,482,419.46	255,543,557.08	232,393.76	255,775,950.84	762,491,101.41	549,090,941.67	1,311,582,043.08	296,583,040.84	642,083.18	297,225,124.02

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
深圳华大基因科技服务有限公司	204,649,402.09	15,342,961.65	15,349,549.57	-45,136,342.32	111,127,861.14	-9,398,001.33	-9,397,472.14	-92,336,568.92

2、在合营企业或联营企业中的权益

(1) 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：		
投资账面价值合计	70,277,849.88	84,585,442.77
下列各项按持股比例计算的合计数		
--净利润	-11,872,976.65	-11,486,294.26
--综合收益总额	-11,872,976.65	-11,486,294.26
联营企业：		
投资账面价值合计	357,451,373.95	360,618,527.18
下列各项按持股比例计算的合计数		
--净利润	192,678.29	-1,282,760.89
--其他综合收益	37,883.36	720.23
--综合收益总额	230,561.65	-1,282,040.66

(2) 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	累积未确认前期的损失	本期未确认的损失（或本期分享的净利润）	本期末累积未确认的损失
深圳市同并相联科技有限公司	-344,546.56		-344,546.56

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	47,954,930.72	35,940,000.00		4,277,345.34		79,617,585.38	与资产相关
递延收益	21,788,035.13	1,430,000.00		1,396,287.37		21,821,747.76	与收益相关
合计	69,742,965.85	37,370,000.00		5,673,632.71		101,439,333.14	

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
与资产相关的政府补助计入其他收益	4,277,345.34	613,054.20
与收益相关的政府补助计入其他收益	4,575,723.55	3,669,382.33
合计	8,853,068.89	4,282,436.53

十二、与金融工具相关的风险

1、金融工具产生的各类风险

本公司在日常活动中面临各种金融工具的风险，主要包括信用风险、流动性风险及市场风险。本公司对此的风险管理政策概述如下。

信用风险

本公司仅与经认可的、信誉良好的第三方进行交易。按照本公司的政策，需对所有要求采用信用方式进行交易的客户进行信用审核。另外，本公司对应收账款余额进行持续监控，以确保本公司不致面临重大坏账风险。对于未采用相关经营单位的记账本位币结算的交易，除非本公司信用控制部门特别批准，否则本公司不提供信用交易条件。

由于货币资金、交易性金融资产、应收款项融资的交易对手是声誉良好并拥有较高信用评级的银行，这些金融工具的信用风险较低。

本公司其他金融资产包括应收票据、应收账款、其他应收款等，这些金融资产的信用风险源自交易对手违约，最大风险敞口等于这些工具的账面价值。

本公司在每一资产负债表日面临的最大信用风险敞口为向客户收取的总金额减去减值准备后的金额。

由于本公司仅与经认可的且信誉良好的第三方进行交易，所以无需担保物。信用风险集中按照客户、地理区域和行业进行管理。由于本公司的应收账款客户群广泛地分散于不同的部门和行业中，因此在本公司内不存在重大信用风险集中。本公司对应收账款余额未持有任何担保物或其他信用增级。

信用风险显著增加判断标准

本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。本公司判断信用风险显著增加的主要标准为逾期天数超过 30 日，或者以下一个或多个指标发生显著变化：债务人所处的经营环境、内外部信用评级、实际或预期经营成果出现重大不利变化等。

已发生信用减值资产的定义

本公司判断已发生信用减值的主要标准为逾期天数超过 90 日，但在某些情况下，如果内部或外部信息显示，在考虑所持有的任何信用增级之前，可能无法全额收回合同金额，本公司也会将其视为已发生信用减值。

金融资产发生信用减值，有可能是多个事件的共同作用所致，未必是可单独识别的事件所致。

信用风险敞口

信用风险显著增加的评估及预期信用损失的计算均涉及前瞻性信息。本公司通过进行历史数据分析，识别出影响各业务类型信用风险。公司按照简化方法直接对应收账款以及按照通用方法对其他应收款整个存续期预期信用损失计提减值准备。管理层基于应收账款迁徙率计算出历史损失率，基于历史损失率考虑前瞻性信息分别计算出每个账龄区间的预期损失率，风险矩阵详情见附注七、4 以及附注七、6。

流动性风险

本公司的目标是运用多种融资手段以保持融资的持续性与灵活性的平衡。本公司通过经营和借款等产生的资金为经营融资。

下表概括了金融负债按未折现的合同现金流量所作的到期期限分析：

2026 年 6 月 30 日

项目	1 年以内	1 年以上	合计
应付票据	86,353,816.88		86,353,816.88
应付账款	650,447,838.29		650,447,838.29
其他应付款（不含预提费用）	440,030,709.60		440,030,709.60
一年内到期的非流动负债（不含预计负债）	96,187,763.75		96,187,763.75
长期借款		466,009,781.48	466,009,781.48
租赁负债		35,027,328.03	35,027,328.03
合计	1,273,020,128.52	501,037,109.51	1,774,057,238.03

2025 年（已重述）

项目	1 年以内	1 年以上	合计
应付票据	88,858,535.09		88,858,535.09
应付账款	758,580,149.57		758,580,149.57
其他应付款（不含预提费用）	538,991,861.90		538,991,861.90
一年内到期的非流动负债（不含预计负债）	140,233,859.82		140,233,859.82
长期借款		498,379,845.17	498,379,845.17
租赁负债		81,503,662.95	81,503,662.95
长期应付款		1,466,235.85	1,466,235.85
合计	1,526,664,406.38	581,349,743.97	2,108,014,150.35

市场风险

利率风险

本公司面临的市场利率变动的风险主要与本公司以浮动利率计息的长期负债有关。本公司通过密切监控利率变化以及定期审阅借款来管理利率风险。

于 2026 年 6 月 30 日，本公司的银行借款包括了全国银行间同业拆借中心公布的贷款市场报价利率借款。本公司的利率风险政策是采取浮动利率工具组合来管理利率风险。

以浮动利率计息的银行借款以人民币为主。下表为利率风险的敏感性分析，在其他变量不变的假设下，利率发生合理、可能的变动时，将对净损益（通过对浮动利率借款的影响）和其他综合收益的税后净额产生的影响。

2026 年 6 月 30 日

	基点增加/（减少）	净损益增加/（减少）	其他综合收益的税后净额增加/（减少）	股东权益合计增加/（减少）
人民币	10.00	1,103,208.60		1,103,208.60
人民币	-10.00	-1,103,208.60		-1,103,208.60

汇率风险

本公司面临交易性的汇率风险。此类风险由于经营单位以其记账本位币以外的货币进行的销售或采购所致。

下表为汇率风险的敏感性分析，反映了在其他变量不变的假设下，港币和美元汇率发生合理、可能的变动时，金融工具将对净损益和其他综合收益税后净额产生的影响。

2026 年 6 月 30 日

项目	汇率增加/（减少）	净损益增加/（减少）	其他综合收益的税后净额增加/（减少）*	股东权益合计增加/（减少）
----	-----------	------------	---------------------	---------------

人民币对港币贬值	-5%	73,896,451.61		73,896,451.61
人民币对港币升值	5%	-73,896,451.61		-73,896,451.61
人民币对美元贬值	-5%	4,477,918.04		4,477,918.04
人民币对美元升值	5%	-4,477,918.04		-4,477,918.04

2025 年

项目	汇率增加/（减少）	净损益增加/（减少）	其他综合收益的税后净额增加/（减少）*	股东权益合计增加/（减少）
人民币对港币贬值	-5%	65,438,233.39		65,438,233.39
人民币对港币升值	5%	-65,438,233.39		-65,438,233.39
人民币对美元贬值	-5%	33,977,825.78		33,977,825.78
人民币对美元升值	5%	-33,977,825.78		-33,977,825.78

注：不包括留存收益和外币报表折算差额。

权益工具投资风险

权益工具投资价格风险，是指权益性证券的公允价值因股票指数水平和个别证券价值的变化而降低的风险。于 2026 年 6 月 30 日，本公司暴露于因分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的权益工具投资和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的个别权益工具投资而产生的权益工具投资价格风险之下。本公司通过持有不同风险的投资组合来管理风险。

下表说明了，在所有其他变量保持不变的假设下，本公司的净损益和其他综合收益的税后净额对权益工具投资的公允价值的每 5% 的变动（以资产负债表日的账面价值为基础）的敏感性。

2026 年 6 月 30 日

项目	权益工具投资/股份转换权账面价值	净损益增加/（减少）	其他综合收益的税后净额增加/（减少）	股东权益合计增加/（减少）
权益工具投资				
以公允价值计量且其变动计入当期损益的权益工具投资	827,954,170.15	35,188,052.23 /-35,188,052.23		35,188,052.23 /-35,188,052.23
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	197,485,326.80		8,393,126.39 /-8,393,126.39	8,393,126.39 /-8,393,126.39

2025 年

项目	权益工具投资/股份转换权账面价值	净损益增加/（减少）	其他综合收益的税后净额增加/（减少）	股东权益合计增加/（减少）
权益工具投资				
以公允价值计量且其变动计入当期损益的权益工具投资	788,218,963.67	33,499,305.96 /-33,499,305.96		33,499,305.96 /-33,499,305.96
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	202,090,865.52		8,588,861.78 /-8,588,861.78	8,588,861.78 /-8,588,861.78

2、资本管理

本公司资本管理的主要目标是确保本公司持续经营的能力，并保持健康的资本比率，以支持业务发展并使股东价值最大化。

本公司根据经济形势以及相关资产的风险特征的变化管理资本结构并对其进行调整。为维持或调整资本结构，本公司可以调整对股东的利润分配、向股东归还资本或发行新股。本公司不受外部强制性资本要求约束。2026 年 1-6 月及 2025 年度，资本管理目标、政策或程序未发生变化。

本公司采用资产负债率来管理资本，资产负债率是总负债和总资产的比率，本公司于资产负债表日的负债率如下：

项目	2026 年 6 月 30 日	2025 年（已重述）
资产总额	11,221,457,307.38	11,749,828,490.55
负债总额	2,592,993,083.39	3,143,112,861.26
资产负债率	23.11%	26.75%

3、金融资产

（1）转移方式分类

☒适用 ☐不适用

单位：元

转移方式	已转移金融资产性质	已转移金融资产金额	终止确认情况	终止确认情况的判断依据
票据背书	应收票据	944,658.55	未终止确认	保留了其几乎所有的风险和报酬，包括与其相关的违约风险
票据背书	应收款项融资	1,736,216.46	终止确认	已经转移了其几乎所有的风险和报酬
合计		2,680,875.01		

（2）因转移而终止确认的金融资产

☒适用 ☐不适用

单位：元

项目	金融资产转移的方式	终止确认的金融资产金额	与终止确认相关的利得或损失
应收款项融资	票据背书	1,736,216.46	
合计		1,736,216.46	

（3）继续涉入的资产转移金融资产

☒适用 ☐不适用

单位：元

项目	资产转移方式	继续涉入形成的资产金额	继续涉入形成的负债金额
应收票据	票据背书	944,658.55	944,658.55
合计		944,658.55	944,658.55

其他说明

已转移但未整体终止确认的金融资产

于 2026 年 6 月 30 日，本公司已背书给供应商用于结算应付账款的银行承兑汇票的账面价值为人民币 944,658.55 元（2025 年 12 月 31 日：人民币 633,085.00 元）。本公司认为，本公司保留了其几乎所有的风险和报酬，包括与其相关的违约风险，因此，继续全额确认其及与之相关的已结算应付账款。背书后，本公司不再保留使用其的权利，包括将其出售、转让或质押给其他第三方的权利。于 2026 年 6 月 30 日，本公司以其结算的应付账款账面价值总计为人民币 944,658.55 元（2025 年 12 月 31 日：人民币 633,085.00 元）。

已整体终止确认但继续涉入的已转移金融资产

于 2026 年 6 月 30 日，本公司已背书给供应商用于结算应付账款的银行承兑汇票的账面价值为人民币 1,736,216.46 元（2025 年 12 月 31 日：人民币 2,536,884.20 元）。于 2026 年 6 月 30 日，其到期日为 1 至 12 个月，根据《票据法》相关规定，若承兑银行拒绝付款的，持票人可以 not 按照汇票债务人的先后顺序，对包括本公司在内的汇票债务人中的任何一人、数人或者全体行使追索权（“继续涉入”）。本公司认为，本公司已经转移了其几乎所有的风险和报酬，因此，全额终止确认其及与之相关的已结算应付账款。继续涉入及回购的最大损失和未折现现金流量等于其账面价值。本公司认为，继续涉入公允价值并不重大。

2026 年 1-6 月，本公司于其转移日未确认利得或损失。本公司无因继续涉入已终止确认金融资产当年度和累计确认的收益或费用。背书在本年度大致均衡发生。

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		466,879,452.05		466,879,452.05
（二）其他权益工具投资	14,868,743.54	129,997,268.83	52,619,314.43	197,485,326.80
（三）应收款项融资		6,586,307.14		6,586,307.14
（四）其他非流动金融资产			827,954,170.15	827,954,170.15
持续以公允价值计量的资产总额	14,868,743.54	603,463,028.02	880,573,484.58	1,498,905,256.14

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

上市的权益工具投资，以市场报价确定公允价值。

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

本公司采用现金流量现值法确定应收款项融资的公允价值，公允价值与账面价值相若。对于交易性金融资产中不存在在公开市场报价的银行理财产品，其公允价值以估值技术确定。估值技术所需的可观察输入值包括但不限于收益率曲线等估值参数。

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

本公司的财务部门由财务经理领导，负责制定金融工具公允价值计量的政策和程序。财务经理直接向财务总监报告。每个资产负债表日，财务部门分析金融工具价值变动，确定估值适用的主要输入值。估值须经财务总监审核批准。

对于部分非上市的权益工具投资，根据不可观察的市场价格或利率假设，采用市场法估计公允价值。本公司需要根据行业、规模、杠杆和战略确定可比上市公司，并就确定的每一可比上市公司计算恰当的市场乘数，如市盈率乘数。根据企业特定的事实和情况，考虑与可比上市公司之间的流动性和规模差异等因素后进行调整。对于部分非上市的权益工具投资，根据不可观察的市场价格或利率假设，采用折现估值模型估计公允价值。本公司需要就预计未来现金流量（包括预计未来股利和处置收入）作出估计。本公司相信，以估值技术估计的公允价值及其变动，是合理的，并且亦是于资

产负债表日最合适的价值。对于非上市的权益工具投资的公允价值，本公司估计了采用其他合理、可能的假设作为估值模型输入值的潜在影响。

如下为第三层次公允价值计量的重要不可观察输入值概述：

项目	期末公允价值	估值技术	不可观察输入值	范围区间（加权平均值）
权益工具投资	880,573,484.58	上市公司比较法；收益法	流动性折价	20%-30%

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

持续的第三层次公允价值计量的调节信息如下：

项目	年初余额	转入第三层次	当期利得或损失总额		购买	结算	期末余额	期末持有的资产计入损益的当期未实现利得或损失的变动
			计入损益	计入其他综合收益				
其他非流动金融资产	788,218,963.67		25,736,147.67		30,000,000.00	16,000,941.19	827,954,170.15	25,736,147.67
其他权益工具投资	52,619,314.43						52,619,314.43	
合计	840,838,278.10		25,736,147.67		30,000,000.00	16,000,941.19	880,573,484.58	25,736,147.67

持续的第三层次的公允价值计量中，计入当期损益的利得和损失中与金融资产和非金融资产有关的损益信息如下：

项目	2026 年 1-6 月	
	与金融资产有关的损益	与非金融资产有关的损益
计入当期损益的利得或损失总额		
期末持有的资产计入的当期未实现利得或损失的变动	25,736,147.67	

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
华大控股	深圳	投资控股	10,000 万元	30.67%	30.67%

本企业的母公司情况的说明

深圳华大基因科技有限公司成立于 2008 年 8 月 21 日，现有股东为自然人汪建、深圳华大科技控股集团有限公司、自然人杨爽。

经营范围：计算机软硬件及外围设备的技术研发和销售；货物及技术进出口业务；投资兴办实业（具体项目另行申报）；水产品养殖和销售；生物技术的研发、转让与咨询服务；教育教学检测和评价活动；以自有资金从事投资活动。（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）

本企业最终控制方是汪建。

2、本企业的子公司情况

本企业子公司的情况详见附注十、1。

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十、2。

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
Borneo Genomics Innovation Sdn Bhd	合营企业
Genalive Medical Company	合营企业
GENSCREEN LLC	合营企业
临沂华大医学检验所有限公司	合营企业
PT NALEYA GENOMIK INDONESIA	合营企业
唐山农发华大基因科技有限公司	合营企业
华昇诊断中心有限公司	联营企业
苏州泓迅生物科技股份有限公司	联营企业
三亚智数生物科技股份有限公司	联营企业
山东泰山华大医学检验所有限公司	联营企业
华大医树智能科技（天津）有限公司	联营企业
中健云康及其子公司	
其中：广州中健云康网络科技有限公司	联营企业
Hong Kong Concure Holding Co. Limited	联营企业子公司
北京中健云康供应链科技有限公司	联营企业子公司
广州智测生物技术有限公司	联营企业子公司
深圳中健云康国际冷链供应链有限公司	联营企业子公司
四川中健云康医药供应链管理有限公司	联营企业子公司
天津中健云康供应链管理有限公司	联营企业子公司
武汉中健云康供应链管理有限公司	联营企业子公司
上海中健云康医药技术有限公司	联营企业子公司
中健云康（广州）生物科技有限公司	联营企业子公司
中健云康（广州）物流供应链有限公司	联营企业子公司
Bangkok 及其子公司	
其中：Bangkok Genomics Innovation Public Company Limited	联营企业
Omicsphere Co., Ltd.	联营企业子公司
禾连健康及其子公司	
其中：杭州临平禾连健康综合门诊部有限公司	联营企业子公司
浙江禾连健康管理有限公司	联营企业子公司
浙江禾养健康科技研究院有限公司	联营企业子公司

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
华大科技控股及其子公司	
其中：深圳华大科技控股集团有限公司	同受最终实际控制人控制
BGI INTERNATIONAL PTY LTD	同受最终实际控制人控制
DNA SERVICE CENTER (HONG KONG) CO., LIMITED	同受最终实际控制人控制
STOmics Americas Ltd	同受最终实际控制人控制
北京华大方瑞生物科技有限公司	同受最终实际控制人控制
北京华大生命科学研究院	同受最终实际控制人控制
北京华大生物与信息融合技术研究有限公司	同受最终实际控制人控制
常州新一产生命科技有限公司	同受最终实际控制人控制
广东华大法医物证司法鉴定所	同受最终实际控制人控制
海南华大生命科技有限公司	同受最终实际控制人控制
杭州华大精准营养科技有限公司	同受最终实际控制人控制
杭州华大生命科学研究院	同受最终实际控制人控制
杭州华大细胞科技有限责任公司	同受最终实际控制人控制
河北华大基因细胞科技有限公司	同受最终实际控制人控制

华大精准营养（湖南）科技有限公司	同受最终实际控制人控制
华大精准营养（深圳）科技有限公司	同受最终实际控制人控制
华大精准营养贸易发展（深圳）有限公司	同受最终实际控制人控制
华大甄选（深圳）科技有限公司	同受最终实际控制人控制
青岛华大生命科技有限公司	同受最终实际控制人控制
青岛中德华大细胞科技有限责任公司	同受最终实际控制人控制
青岛众惠亿康健康管理有限公司	同受最终实际控制人控制
三亚华大生命科学研究院	同受最终实际控制人控制
陕西西咸新区华大法医司法鉴定所	同受最终实际控制人控制
深圳华大法医科技有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大互联网信息服务有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大产业投资有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大基因家园建设发展有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大基因咖啡有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大基因细胞科技有限责任公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大基因医院管理控股有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大万物科技有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大优选科技有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大云谷科技有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大运动控股有限责任公司	同受最终实际控制人控制
深圳吉诺因生物科技有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳市华大司法技术协同创新研究院	同受最终实际控制人控制
深圳万物番茄科技有限公司	同受最终实际控制人控制
天津华大法医物证司法鉴定所	同受最终实际控制人控制
天津华大鉴定技术服务有限公司	同受最终实际控制人控制
武汉华大吉诺因生物科技有限公司	同受最终实际控制人控制
西安华大基因创新科技有限公司	同受最终实际控制人控制
西藏华大运动科技有限公司	同受最终实际控制人控制
西藏华瞻创业投资有限公司	同受最终实际控制人控制
西藏岁隆氧气科技有限公司	同受最终实际控制人控制
西南华大生命科学研究院	同受最终实际控制人控制
蓝色彩虹（常州）孵化器有限公司	同受最终实际控制人控制
蓝色彩虹（深圳）科技有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳奇迹之光创业投资企业（有限合伙）	同受最终实际控制人控制
新疆绿梦沙洲生态科技有限公司	同受最终实际控制人控制
杭州华大赛迪斯逆熵科技有限责任公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大灵枢科技有限公司	同受最终实际控制人控制
华大控股及其子公司	
其中：北京华大方瑞鉴定技术有限公司	同受最终控股股东控制
北京华大基因研究中心有限公司	同受最终控股股东控制
广西华大基因科技有限公司	同受最终控股股东控制
贵州华大基因科技有限公司	同受最终控股股东控制
河南华大创新生命科技有限公司	同受最终控股股东控制
湖南华大基因科技有限公司	同受最终控股股东控制
深圳华大方舟生物技术有限公司	同受最终控股股东控制
深圳华大三生园科技有限公司	同受最终控股股东控制
深圳市华大教育中心	同受最终控股股东控制
武汉华大基因科技有限公司	同受最终控股股东控制
武汉华大生命科学研究院	同受最终控股股东控制
西藏银湖基因科技有限公司	同受最终控股股东控制
云南华大基因科技有限公司	同受最终控股股东控制
云南华大基因研究院	同受最终控股股东控制
中国农业科学院深圳生物育种创新研究院	同受最终控股股东控制
中原华大农业科技有限公司	同受最终控股股东控制
深圳华大生命科学研究院	同受最终控股股东控制
青岛华大基因研究院	同受最终控股股东控制

华大工程生物学长荡湖研究所	同受最终控股股东控制
深圳市华大农业应用研究院	同受最终控股股东控制
华大智造及其子公司	
其中：深圳华大智造科技股份有限公司	同受最终实际控制人控制
Complete Genomics, Inc.	同受最终实际控制人控制
MGI International sales Co., Limited	同受最终实际控制人控制
MGI TECH R&D HONG KONG CO., LIMITED	同受最终实际控制人控制
昆山华大智造云影医疗科技有限公司	同受最终实际控制人控制
青岛华澳智存生物医疗有限责任公司	同受最终实际控制人控制
青岛华大智造极创科技有限公司	同受最终实际控制人控制
青岛华大智造科技有限责任公司	同受最终实际控制人控制
青岛华大智造普惠科技有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大智造生物电子科技有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大智造销售有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大智造云影医疗科技有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳市华大智造软件技术有限公司	同受最终实际控制人控制
武汉华大智造科技有限公司	同受最终实际控制人控制
武汉华大智造生物工程有限公司	同受最终实际控制人控制
长春长光华大智造测序设备有限公司	同受最终实际控制人控制
杭州华大序风科技有限公司	同受最终实际控制人控制
深圳华大三箭齐发科技有限责任公司	同受最终实际控制人控制
普良科技（深圳）有限公司	最终控股股东联营公司
青欧生命科学高等研究院	最终控股股东子公司参股
深圳知因生物科技有限公司	同受最终实际控制人控制的关联方参股
早知道科技及其子公司	
其中：深圳市早知道科技有限公司	董监高任职
早知道（香港）有限公司	董监高任职公司控股
猛犸基金会及其子公司	
其中：深圳市猛犸公益基金会	注
深圳市猛犸教育科技有限公司	董监高任职公司控股
北京华大蛋白质研发中心有限公司	董监高任职
深圳市生命科技产学研联盟	董监高任职
深圳市广电公益基金会·华基金公益基金(华基金)	注

注：本公司控股股东华大控股为猛犸基金会的发起人之一，持股比例为 40%，且华大控股的在职人员在基金会担任理事会成员、监事职务，同时担任华基金公益基金会专项管委会主任。

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
华大控股及其子公司	采购商品、接受服务	3,826,754.06	26,920,000.00	否	5,689,899.99
华大科技控股及其子公司	采购商品、接受服务	23,867,440.48	130,520,000.00	否	11,774,084.31
华大智造及其子公司	采购商品、接受服务	312,403,081.15	773,000,000.00	否	280,462,410.05
华大研究院及其子公司	接受服务	21,755,829.65	67,150,000.00	否	10,829,013.02
北京华大蛋白质研发中心有限公司	采购商品、接受服务	358,091.66	1,020,000.00	否	59,841.74
普良科技（深圳）有限公司	采购商品	1,389,565.33	2,810,000.00	否	1,124,757.15
早知道科技及其子公司	接受服务	270,356.09	3,850,000.00	否	304,836.02
中健云康及其子公司	采购商品、接受服务	10,985,776.50	29,840,000.00	否	11,044,275.42

三亚智数生物科技有限公司	接受服务	4,389,090.05	20,290,000.00	否	5,245,098.91
--------------	------	--------------	---------------	---	--------------

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
华大控股及其子公司	提供服务、销售商品	995,890.06	1,356,238.61
华大科技控股及其子公司	提供服务、销售商品	3,352,250.12	3,503,670.98
华大智造及其子公司	提供服务、销售商品	741,195.16	650,132.21
Bangkok 及其子公司	提供服务、销售商品	24,657,018.23	11,124,010.57
Genalive Medical Company	提供服务、销售商品	5,229,531.60	4,906,788.29
PT NALEYA GENOMIK INDONESIA	提供服务、销售商品	2,332,733.31	1,039,936.51
Borneo Genomics Innovation Sdn Bhd	提供服务、销售商品	489,749.06	256,168.03
Genscreen LLC	提供服务、销售商品	1,268,895.69	1,006,453.16
临沂华大医学检验所有限公司	提供服务、销售商品	5,366.00	1,894,855.02
北京华大蛋白质研发中心有限公司	提供服务	14,921.65	144,721.96
早知道科技及其子公司	提供服务		403,095.09
华大医树智能科技（天津）有限公司	提供服务、销售商品	1,097,345.13	
三亚智数生物科技有限公司	提供服务	390,273.77	1,145,773.60
禾连健康及其子公司	提供服务	7,199.00	
唐山农发华大基因科技有限公司	提供服务、销售商品		612,158.00

(2) 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
华大控股及其子公司	出租房屋、物业水电费等	6,182,581.97	5,781,516.10
华大科技控股及其子公司	出租房屋、设备	95,718.60	755,882.59
华大智造及其子公司	出租房屋、物业水电费等	352,017.75	227,140.67
Genscreen LLC	出租设备	120,978.72	

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
华大控股及其子公司	租赁房屋、设备	106,704.00	2,213.34								
华大智造及其子公司	租赁房屋		1,608.00								
北京华大蛋白质研	租赁房屋								6,658.71		

发中心有限公司											
---------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

(3) 关键管理人员报酬

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
关键管理人员报酬	5,486,159.36	8,946,756.40

注：2026 年 1-6 月，本公司发生的关键管理人员薪酬（包括采用货币、实物形式和其他形式）总额为人民币 5,486,159.36 元（2025 年 1-6 月：人民币 8,946,756.40 元）。其中 2026 年无股份支付对应的成本（2025 年 1-6 月：2,052,183.53 元）。

(4) 其他关联交易

关联方	关联交易内容	本期发生额	上期发生额
华大控股及其子公司	电费	3,818,111.86	2,815,579.91
华大科技控股及其子公司	水电费	454,558.43	379,635.25

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
应收账款	Genalive Medical Company	24,032,910.03	5,800,209.37	19,483,063.01	4,113,149.21
应收账款	Bangkok 及其子公司	15,777,238.05	946,634.28	10,677,427.24	640,645.63
应收账款	华大科技控股及其子公司	4,681,348.43	969,398.40	7,373,539.63	1,116,366.80
应收账款	临沂华大医学检验所有限公司	4,473,267.60	4,025,940.74	4,467,901.72	4,021,111.45
应收账款	PT NALEYA GENOMIK INDONESIA	3,709,207.98	313,881.74	2,608,356.74	242,027.84
应收账款	GENSCREEN LLC	3,461,438.40	1,317,420.68	2,957,259.34	878,225.61
应收账款	华大智造及其子公司	2,480,369.95	323,048.61	5,364,913.00	419,219.55
应收账款	华大控股及其子公司	2,342,733.61	1,261,160.64	7,875,424.93	3,879,004.90
应收账款	Borneo Genomics Innovation Sdn Bhd	1,122,258.49	290,678.41	1,265,794.73	404,816.66
应收账款	三亚智数生物科技有限公司	408,304.45	190,815.69	193,969.78	38,793.96
应收账款	唐山农发华大基因科技有限公司	477,692.00	45,557.28	477,472.00	28,648.32
应收账款	深圳知因生物科技有限公司	425,424.00	381,990.60	425,424.00	381,594.60
应收账款	早知道科技及其子公司	111,237.45	105,237.45	111,237.45	87,237.45
应收账款	禾连健康及其子公司	27,799.00	4,802.34	22,600.00	1,356.00
应收账款	北京华大蛋白质研发中心有限公司	24,121.10	4,824.22	16,761.00	3,352.20
应收账款	菁良科技（深圳）有限公司	12,836.00	3,792.80		
应收账款	华昇诊断中心有限公司	4,342.39	2,605.43	4,515.72	2,302.98
应收账款	深圳市广电公益基金会·华基金公益基金	3,190.00	2,871.00	3,190.00	2,871.00
应收账款	猛犸基金会及其子公司	1,404.00	280.80	19,255.00	1,155.30
应收账款	青欧生命科学高等研究院			8,555.00	513.30
预付款项	华大研究院及其子公司	5,963,524.21			
预付款项	华大科技控股及其子公司	2,268,226.69		37,445.00	
预付款项	华大智造及其子公司	582,066.40		409,500.00	

预付款项	早知道科技及其子公司			15,540.00	
其他非流动资产	禾连健康及其子公司	140,000.00			

(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
应付票据	华大智造及其子公司	82,261,079.64	80,447,592.94
应付账款	华大智造及其子公司	199,479,778.09	233,312,708.63
应付账款	三亚智数生物科技有限公司	11,281,617.22	11,983,115.49
应付账款	华大控股及其子公司	7,095,197.04	7,307,946.52
应付账款	华大科技控股及其子公司	6,230,899.91	9,013,535.26
应付账款	中健云康及其子公司	1,013,260.84	676,197.97
应付账款	普良科技（深圳）有限公司	903,499.86	1,630,373.25
应付账款	北京华大蛋白质研发中心有限公司	235,106.10	130,617.46
应付账款	早知道科技及其子公司	42,141.44	
合同负债	华大控股及其子公司	5,608,910.13	9,312,240.28
合同负债	华大科技控股及其子公司	2,187,288.20	2,612,661.23
合同负债	华大医树智能科技(天津)有限公司	780,900.00	
合同负债	猛犸基金会及其子公司	505,218.14	492,336.55
合同负债	华大智造及其子公司	412,640.66	373,913.64
合同负债	深圳知因生物科技有限公司	362,213.56	362,213.56
合同负债	早知道科技及其子公司	198,943.10	198,943.10
合同负债	北京华大蛋白质研发中心有限公司	117,951.47	82,734.49
合同负债	Bangkok 及其子公司	94,202.25	197,523.45
合同负债	山东泰山华大医学检验所有限公司	50,400.00	50,400.00
合同负债	禾连健康及其子公司	11,650.49	11,650.49
合同负债	深圳市广电公益基金会·华基金公益基金	498.00	498.00
合同负债	青欧生命科学高等研究院	268.80	268.80
合同负债	三亚智数生物科技有限公司		17,740.88
其他应付款	中健云康及其子公司	3,564,118.79	3,993,674.73
其他应付款	禾连健康及其子公司	100,000.00	
其他应付款	临沂华大医学检验所有限公司	74,059.20	74,059.20
其他应付款	华大控股及其子公司		50,000.00
其他应付款	华大科技控股及其子公司		1,080,600.00
其他应付款	早知道科技及其子公司		42,172.80

7、关联方承诺

本公司于 2023 年 6 月与深圳市松禾成长基金管理有限公司、常州市金坛区产业创新发展私募基金有限公司、厦门市松禾绩优五号创业投资企业（有限合伙）、常州市产业投资基金（有限合伙）在常州共同出资设立常州市华大松禾创业投资合伙企业（有限合伙），认缴金额人民币 195,000,000.00 元，认缴出资比例为 48.75%，截至 2026 年 6 月 30 日已实际出资人民币 136,500,000.00 元。

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
销售人员					96,500.00	1,589,893.12		
管理人员					16,500.00	735,165.00		
研发人员					62,500.00	489,121.88		
生产人员					5,000.00	39,525.00		
合计					180,500.00	2,853,705.00		

期末发行在外的股票期权或其他权益工具

☐适用 ☒不适用

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	持股计划股票公允价值采用授予日股票收盘价
授予日权益工具公允价值的重要参数	股票授予日的收盘价
可行权权益工具数量的确定依据	期末预计可行权的最佳估计数
本期估计与上期估计有重大差异的原因	无
以权益结算的股份支付计入资本公积的累计金额	54,174,071.54
本期以权益结算的股份支付确认的费用总额	356,713.17

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
销售人员	190,708.16	
管理人员	101,776.88	
研发人员	64,228.13	
合计	356,713.17	

5、其他

本公司于 2022 年 12 月 6 日通过股东会决议，批准了《关于〈深圳华大基因股份有限公司第二期员工持股计划（草案）〉及其摘要的议案》等相关议案，公司计划通过深圳华大基因股份有限公司-第二期员工持股计划授予本公司回购专用证券账户已回购的公司股份，规模不超过 4,000,141 股，其中首次授予股票数量 2,000,141 股，预留授予股票数量 2,000,000 股。深圳华大基因股份有限公司-第二期员工持股计划设置限制性条件，员工所持本公司股票在锁定期届满后方可按照市场价格转让，即员工在股票解锁前不得出售自身持有的全部或部分份额。

于 2022 年 12 月 18 日，本公司与员工签订股权激励授予通知书，企业与职工就股份支付的协议条款和条件已达成一致，因此确定持股计划首次授予的授予日为 2022 年 12 月 18 日，授予价格为每股人民币 28.83 元，实际授予股票为 2,000,141

股。根据 2023 年 12 月 1 日召开的第三届董事会第二十二次会议和第三届监事会第二十二次会议，本公司确定授予预留股票 1,765,000 股，包括 2023 年管理委员会决策收回员工持有的 176,000 股首次授予但由于离职失效部分的员工持股计划权益，作为预留部分权益于本次重新授予，授予价格为每股人民币 28.83 元。根据 2024 年 5 月份召开的管委会会议议案五，本年公司对预留股票 50,000 股进行第二次分配，授予价格为每股人民币 28.83 元。根据 2024 年 11 月份召开的管委会会议议案十，本年公司对剩余预留股票 361,000 股进行第三次分配，授予价格为每股人民币 28.83 元，第三次分配后，全部预留份额分配完成。

本持股计划首次授予部分标的股票权益分三期解锁，锁定期分别为 16 个月、28 个月、40 个月，解锁比例分别为 30%、30%、40%；预留授予部分的股票权益分两期解锁，锁定期分别为 16 个月、28 个月，解锁比例分别为 50%、50%。锁定期分别届满后，本持股计划所持股票权益将依据 2023-2025 年公司业绩考核达成情况和持有人个人绩效考核实际结果分配至持有人，各期权益具体解锁情况根据公司业绩指标达成情况和持有人考核结果确定。公司层面的业绩考核要求如下：

以公司 2021 年传统业务的营业收入值（人民币 29.01 亿元）为业绩基数，对各考核年度传统业务的营业收入增长率（A）进行考核，根据各考核年度业绩指标的完成情况确定公司层面解锁比例，2024 年传统业务的营业收入值为人民币 38.31 亿元，2025 年传统业务的营业收入值为人民币 36.72 亿元。各年度业绩考核目标安排如下表所示：

解锁安排		考核年度	目标值 Am	触发值 An
首次授予部分	第一个解锁期	2023 年	20.00%	15.00%
	第二个解锁期	2024 年	30.00%	25.00%
	第三个解锁期	2025 年	40.00%	35.00%
预留部分	第一个解锁期	2024 年	30.00%	25.00%
	第二个解锁期	2025 年	40.00%	35.00%

考核指标	完成情况	公司层面解锁系数（X）
与疫情不相关的营业收入增长率（A）	$A \geq A_m$	$X=100\%$
	$A_n \leq A < A_m$	$X=80\%+(A-A_n)/(A_m-A_n)*20\%$
	$A < A_n$	$X=0$

各解锁期内，公司当期业绩水平达到上述业绩考核目标条件，每期对应标的股票权益方可按照达成系数解锁。若公司层面的业绩考核目标未全额达成，则该解锁期对应的标的股票权益不得解锁，由持股计划管理委员会收回，择机出售后以出资额返还持有人，剩余资金（如有）归属于公司。

若公司层面的业绩考核达标，则员工持股计划将根据公司绩效考核相关制度对个人进行绩效考核，依据个人绩效考核结果确定持有人最终解锁的标的股票权益数量，具体如下：

考核结果	S/A/B	C	D
个人层面解锁系数（Y）	100%	50%	0%

激励对象当年实际解锁的权益数量=个人当年计划解锁的股票数量×公司层面解锁系数（X）×个人层面解锁系数（Y）

若持有人对应考核当年计划解锁的标的股票权益因个人层面考核原因不能解锁的，由持股计划管理委员会收回，择机出售后以出资额返还持有人，管理委员会可以将收回的本持股计划份额转让给指定的具备参与员工持股计划资格的受让人；如没有符合参与本持股计划资格的受让人，则由参与本持股计划的持有人共同享有；或由管理委员会择机出售，返还出资后剩余资金（如有）归属于公司；或通过法律法规允许的其他方式处理对应标的股票。

根据《深圳华大基因股份有限公司第二期员工持股计划管理办法》的相关规定，本持股计划首次授予部分第二个锁定期及预留授予部分第一个锁定期于 2025 年 6 月 1 日届满，2024 年度公司与疫情不相关的营业收入为 38.31 亿元，相比 2021 年与疫情不相关的营业收入值（29.01 亿元）增长率为 32.04%，达到本持股计划首次授予部分第二个解锁期及预留授予部分第一个解锁期设定的公司层面业绩考核目标，且参与对象个人绩效考核结果已确定。本次可解锁分配的权益份额占本持股计划首次授予部分标的股票权益总额的 30%及预留授予部分标的股票权益总额的 50%。

因 2025 年度公司与疫情不相关的营业收入为 36.72 亿元，相比 2021 年与疫情不相关的营业收入值（29.01 亿元）增长率为 26.58%，未达到本持股计划首次授予部分第三个锁定期及预留授予部分第二个锁定期设定的公司层面业绩考核目标，故公司对该前期累计确认的股份支付费用予以全额冲回，相应减少 2025 年成本费用人民币 22,245,574.42 元，计入当期损益。

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

单位：元

资本承诺	2026 年 6 月 30 日	2025 年 12 月 31 日
已签约但未拨备	58,500,000.00	124,505,800.02

2、或有事项

（1） 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。

十七、资产负债表日后事项

无。

十八、其他重要事项

1、分部信息

（1） 报告分部的确定依据与会计政策

本公司依托世界领先的生物信息研发、转化和应用平台，通过基因检测、分析、解读等手段，提供完整的基因组学解决方案，为临床行为提供诊断和治疗依据，为生命科学及医学创新提供技术和研究服务。管理层从内部组织机构、管理要求、内部报告制度等方面考虑，认为本公司内各公司的业务具有明显的相似性，因此把公司内所有公司视为一个经营分部。

（2） 其他说明

产品和劳务信息

对外交易收入

单位：元

产品分类	2026 年 1-6 月	2025 年 1-6 月（已重述）
生育健康基础研究和临床应用服务	346,102,202.56	426,087,845.29
肿瘤与慢病防控及转化医学类服务	136,011,507.23	179,675,525.69
感染防控基础研究和临床应用服务	42,896,324.42	38,464,499.86
多组学大数据服务与合成业务	336,690,880.45	278,576,816.05

精准医学检测综合方案	917,227,691.26	696,423,594.54
其他业务收入	9,587,969.84	12,749,275.98
合计	1,788,516,575.76	1,631,977,557.41

地理信息

对外交易收入

单位：元

区域	2026 年 1-6 月	2025 年 1-6 月（已重述）
中国大陆（不含中国港澳台）	1,549,603,482.07	1,349,879,951.64
欧洲及非洲	118,682,894.58	106,575,141.10
美洲	20,279,362.54	31,175,536.60
亚洲（含中国港澳台）及大洋洲	99,950,836.57	144,346,928.07
合计	1,788,516,575.76	1,631,977,557.41

对外交易收入归属于客户所处区域。

非流动资产总额

单位：元

区域	2026/6/30	2025/12/31（已重述）
中国大陆（不含中国港澳台）	3,513,251,545.19	3,603,881,680.09
欧洲及非洲	25,896,580.49	31,482,368.57
美洲	6,470,356.74	6,577,499.06
亚洲（含中国港澳台）及大洋洲	114,787,382.53	129,502,623.12
合计	3,660,405,864.95	3,771,444,170.84

非流动资产归属于该资产所处区域，不包括金融资产、递延所得税资产。

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）	8,153,094.36	26,747,496.44
1 至以上	3,623,172.97	3,046,960.01
合计	11,776,267.33	29,794,456.45

(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	8,020,389.91	68.11%			8,020,389.91	26,385,284.86	88.56%			26,385,284.86
按组合计提坏账准备的应收账款	3,755,877.42	31.89%	1,094,370.91	29.14%	2,661,506.51	3,409,171.59	11.44%	935,277.45	27.43%	2,473,894.14
其中：										
医学板块	3,755,877.42	31.89%	1,094,370.91	29.14%	2,661,506.51	3,409,171.59	11.44%	935,277.45	27.43%	2,473,894.14
合计	11,776,267.33	100.00%	1,094,370.91	9.29%	10,681,896.42	29,794,456.45	100.00%	935,277.45	3.14%	28,859,179.00

按单项计提坏账准备类别名称:

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
单位一	8,328,826.55		5,078,399.56			预计可以收回
单位二	2,630,697.35		1,738,158.10			预计可以收回
单位三			414,684.72			预计可以收回
单位四	2,490,855.44		372,252.91			预计可以收回
单位五			231,358.00			预计可以收回
单位六	529,228.95		183,273.07			预计可以收回
单位七	2,263.55		2,263.55			预计可以收回
单位八	12,218,424.18					预计可以收回
单位九	162,929.11					预计可以收回
单位十	20,229.13					预计可以收回
单位十一	1,830.60					预计可以收回
合计	26,385,284.86		8,020,389.91			

按组合计提坏账准备类别名称: 医学板块

单位: 元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
1 年以内 (含 1 年)	134,968.00	8,098.08	6.00%
1 年以上	3,620,909.42	1,086,272.83	30.00%
合计	3,755,877.42	1,094,370.91	

确定该组合依据的说明:

对于应收账款, 本公司按照整个存续期预期信用损失计量信用损失准备。本公司确定应收账款预期信用损失时考虑历史的实际减值情况并考虑当前状况及未来经济状况的预测, 并将客户分为医学板块和科服板块以确定不同类型客户的预期信用风险并计算预期信用损失。

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	
坏账准备	935,277.45	159,093.46				1,094,370.91
合计	935,277.45	159,093.46				1,094,370.91

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的:

本期无重要的坏账准备收回或转回金额。

(4) 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	5,078,399.56		5,078,399.56	43.12%	
第二名	1,738,158.10		1,738,158.10	14.76%	
第三名	414,684.72		414,684.72	3.52%	
第四名	372,252.91		372,252.91	3.16%	
第五名	231,358.00		231,358.00	1.96%	
合计	7,834,853.29		7,834,853.29	66.52%	

2、其他应收款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
其他应收款	1,749,460,589.66	1,539,258,558.50
合计	1,749,460,589.66	1,539,258,558.50

(1) 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
应收子公司款项	1,745,677,816.85	1,534,342,169.71
押金和保证金	1,964,673.08	2,976,285.76
员工业务借款	1,584,982.80	1,388,970.88
其他	7,471,301.97	7,781,978.65
合计	1,756,698,774.70	1,546,489,405.00

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）	1,690,123,159.25	1,493,288,657.30
1 至以上	66,575,615.45	53,200,747.70
合计	1,756,698,774.70	1,546,489,405.00

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	
按单项计提坏账准备	7,162,991.73	0.41%	7,162,991.73	100.00%		7,162,991.73	0.46%	7,162,991.73	100.00%	
按组合计提坏账准备	1,749,535,782.97	99.59%	75,193.31	0.00%	1,749,460,589.66	1,539,326,413.27	99.54%	67,854.77	0.00%	1,539,258,558.50
合计	1,756,698,774.70	100.00%	7,238,185.04	0.41%	1,749,460,589.66	1,546,489,405.00	100.00%	7,230,846.50	0.47%	1,539,258,558.50

按单项计提坏账准备类别名称：

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
袁晓辉	7,162,991.73	7,162,991.73	7,162,991.73	7,162,991.73	100.00%	收回存在重大不确定性
合计	7,162,991.73	7,162,991.73	7,162,991.73	7,162,991.73		

按组合计提坏账准备类别名称：

单位：元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
应收子公司款项	1,745,677,816.85		
押金和保证金	1,964,673.08		
员工业务借款	1,584,982.80	10,459.67	0.66%
其他	308,310.24	64,733.64	21.00%
合计	1,749,535,782.97	75,193.31	

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)	
2026 年 1 月 1 日余额	67,854.77		7,162,991.73	7,230,846.50
2026 年 1 月 1 日余额在本期				
本期计提	7,338.54			7,338.54
2026 年 6 月 30 日余额	75,193.31		7,162,991.73	7,238,185.04

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	
坏账准备	7,230,846.50	7,338.54				7,238,185.04
合计	7,230,846.50	7,338.54				7,238,185.04

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：

本期无重要的坏账准备收回或转回金额。

5) 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
深圳华大医学检验实验室	应收子公司款 项	391,709,696.42	1 年以内	22.30%	
黑龙江华大龙江医学检验实验 室有限公司	应收子公司款 项	254,722,355.85	1 年以内	14.50%	
北京华大医学检验所有限公司	应收子公司款 项	192,513,208.01	1 年以内	10.96%	
石家庄华大医学检验实验室有 限公司	应收子公司款 项	183,758,120.75	1 年以内	10.46%	
北京华大吉比爱生物技术有限 公司	应收子公司款 项	81,862,174.66	2 年以内	4.66%	
合计		1,104,565,555.69		62.88%	

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	6,504,356,738.04	175,717,389.35	6,328,639,348.69	6,495,367,641.14	175,717,389.35	6,319,650,251.79
对联营、合营企业投资	236,661,630.76		236,661,630.76	234,580,959.95		234,580,959.95
合计	6,741,018,368.80	175,717,389.35	6,565,300,979.45	6,729,948,601.09	175,717,389.35	6,554,231,211.74

(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		
深圳华大医学检验实验室	201,448,654.24					-378,488.94	201,070,165.30	
深圳华大基因科技服务有限公司	2,201,997,891.91						2,201,997,891.91	
深圳华大基因生物医学工程有限公司	14,141,695.68						14,141,695.68	
广州华大基因医学检验所有限公司	1,916,186.70	10,751,851.04				14,821.88	1,931,008.58	10,751,851.04
武汉华大医学检验所有限公司	718,043,773.29						718,043,773.29	
华大生物科技（武汉）有限公司	21,189,536.47					14,821.88	21,204,358.35	
云南华大基因医学有限公司		18,150,079.80						18,150,079.80
云南华大医学检验有限公司		9,386,533.81						9,386,533.81
重庆华大医学检验所有限公司	457,237.23						457,237.23	
安徽华大医学检验所有限公司	99,885.05					8,469.64	108,354.69	
贵州华大医学检验所有限公司	34,584.38					4,940.63	39,525.01	
本溪华大医学检验所有限公司	8,075,412.20						8,075,412.20	
北京华大医学检验所有限公司	20,508,545.76					14,821.88	20,523,367.64	
天津华大基因科技有限公司	17,536,894.85						17,536,894.85	
天津华大医学检验所有限公司	404,318,459.25					4,940.63	404,323,399.88	
上海华大基因科技有限公司	56,576,742.23						56,576,742.23	
南京华大医学检验所有限公司	331,566.60					4,940.63	336,507.23	
上海华大医学检验所有限公司	123,350,908.61					37,548.76	123,388,457.37	
北京华大吉比爱生物技术有限公司	6,439,757.06						6,439,757.06	

北京六合华大基因科技有限公司	4,375,141.38					9,881.25	4,385,022.63	
BGI TECH SOLUTIONS (HONGKONG) CO., LIMITED	6,479,589.42						6,479,589.42	
BGI Health (HK) Co., Ltd.	1,127,452,537.74						1,127,452,537.74	
BGI Europe A/S		3,412,199.13						3,412,199.13
BGI Tech Solutions (Europe) B.V.	175,225.26						175,225.26	
石家庄华大医学检验实验室有限公司		76,935,926.04						76,935,926.04
武汉华大基因技术服务有限公司	21,460,380.46						21,460,380.46	
BGI HEALTH (AU) COMPANY PTY LTD	175,225.25						175,225.25	
青岛青西华大基因有限公司	693,494,800.00						693,494,800.00	
深圳华大因源医药科技有限公司	500,672,987.95						500,672,987.95	
华大数极生物科技（哈尔滨）有限公司	73,751,632.58						73,751,632.58	
青岛华大医学检验所有限公司	313,552.04						313,552.04	
海南华大基因科技有限公司	38,177,639.73						38,177,639.73	
黑龙江华大龙江医学检验实验室有限公司	10,069,168.75					9,881.25	10,079,050.00	
海南华大基因医学检验实验室有限公司	12,192,761.38	25,170,204.23				-339,067.98	11,853,693.40	25,170,204.23
杭州西湖华大医学检验实验室有限公司	3,031,876.42	31,910,595.30				414,442.94	3,446,319.36	31,910,595.30
深圳华大特检科技有限公司	1,072,158.14						1,072,158.14	
内蒙古华大医学检验所有限公司	29,586,385.57					467,420.19	30,053,805.76	
天津华大优康互联网医院有限公司	652,051.96						652,051.96	
北京智惠华大医学科技有限公司	49,406.25					19,762.50	69,168.75	
重庆新一产生命科技有限公司			8,679,959.76				8,679,959.76	
合计	6,319,650,251.79	175,717,389.35	8,679,959.76			309,137.14	6,328,639,348.69	175,717,389.35

(2) 对联营、合营企业投资

单位：元

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												
唐山农发华大基因科技有限公司	2,863,451.38										2,863,451.38	
小计	2,863,451.38										2,863,451.38	
二、联营企业												

河源巴伐利亚健康管理有限公司	49,998,140.58				-166.31						49,997,974.27	
广州中健云康网络科技有限公司	22,691,912.61				4,517.14						22,696,429.75	
山东泰山华大医学检验所有限公司	8,724,191.74				-32,076.80						8,692,114.94	
常州市华大松禾创业投资合伙企业（有限合伙）	150,303,263.64				108,396.78						150,411,660.42	
华大医树智能科技（天津）有限公司			2,000,000.00								2,000,000.00	
小计	231,717,508.57		2,000,000.00		80,670.81						233,798,179.38	
合计	234,580,959.95		2,000,000.00		80,670.81						236,661,630.76	

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

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	13,579,236.73	9,319,952.21	24,462,638.13	19,348,611.56
其他业务	232,990,015.21	12,254,947.91	222,997,088.70	15,401,881.95
合计	246,569,251.94	21,574,900.12	247,459,726.83	34,750,493.51

营业收入、营业成本的分解信息：

单位：元

合同分类	本期发生额		合计	
	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本
按经营地区分类	246,569,251.94	21,574,900.12	246,569,251.94	21,574,900.12
其中：				
中国大陆（不含中国港澳台）	246,569,251.94	21,574,900.12	246,569,251.94	21,574,900.12
合同类型	246,569,251.94	21,574,900.12	246,569,251.94	21,574,900.12
其中：				
生育健康基础研究和临床应用服务	7,268,665.25	5,380,213.55	7,268,665.25	5,380,213.55
肿瘤与慢病防控及转化医学类服务	6,009,443.43	3,835,528.55	6,009,443.43	3,835,528.55
感染防控基础研究和临床应用服务	44,490.87	34,843.49	44,490.87	34,843.49
精准医学检测综合解决方案	256,637.18	69,366.62	256,637.18	69,366.62
其他业务	232,990,015.21	12,254,947.91	232,990,015.21	12,254,947.91
合计	246,569,251.94	21,574,900.12	246,569,251.94	21,574,900.12

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
生育健康基础研究和临床应用服务	交付时	合同价款通常于服务完成且收到发票后到期	服务	是	无	无
肿瘤与慢病防控及转化医学类服务	交付时	合同价款通常于服务完成且收到发票后到期	服务	是	无	无
感染防控基础研究和临床应用服务	交付时	合同价款通常于服务完成且收到发票后到期	服务	是	无	无
精准医学检测综合方案	签收或验收时	合同价款通常于商品验收合格且收到发票后到期	商品	是	无	无

其他说明

当年确认的包括在合同负债年初账面价值中的收入如下：

单位：元

项目	2026 年 1-6 月	2025 年 1-6 月
----	--------------	--------------

提供服务	2,801,031.08	7,766,814.56
------	--------------	--------------

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 11,300,908.67 元，其中，11,300,908.67 元预计将于未来一年内确认收入。

5、投资收益

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
权益法核算的长期股权投资收益	80,670.81	-312,886.45
处置长期股权投资产生的投资收益		-22,108,021.84
交易性金融资产在持有期间的投资收益	871,029.60	1,066,443.97
处置交易性金融资产取得的投资收益	-36,386.00	
其他权益工具投资在持有期间取得的股利收入	148,885.95	159,775.95
其他非流动金融资产在持有期间取得的投资收益	796,779.86	4,133,194.23
子公司分红		112,228.16
合计	1,860,980.22	-16,949,265.98

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	179,132.17	
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）	9,967,678.18	
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	26,496,541.53	
委托他人投资或管理资产的损益	4,552,968.00	
单独进行减值测试的应收款项减值准备转回	526,038.68	
同一控制下企业合并产生的子公司期初至合并日的当期净损益	-302,133.55	
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-1,822,411.36	
减：所得税影响额	636,123.34	
少数股东权益影响额（税后）	-10,516.53	
合计	38,972,206.84	--

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	0.56%	0.1133	0.1133
扣除非经常性损益后归属于公司普通股股东的净利润	0.10%	0.0202	0.0202

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