

证券代码：300595

证券简称：欧普康视

公告编号：2017-013

## 欧普康视科技股份有限公司 2016 年年度报告摘要

### 一、重要提示

本年度报告摘要来自年度报告全文，为全面了解本公司的经营成果、财务状况及未来发展规划，投资者应当到证监会指定媒体仔细阅读年度报告全文。

董事、监事、高级管理人员异议声明

姓名	职务	无法保证本报告内容真实、准确、完整的原因

声明

除下列董事外，其他董事亲自出席了审议本次年报的董事会会议

未亲自出席董事姓名	未亲自出席董事职务	未亲自出席会议原因	被委托人姓名

天健会计师事务所（特殊普通合伙）对本年度公司财务报告的审计意见为：标准的无保留意见。

本报告期会计师事务所变更情况：公司本年度会计师事务所由变更为天健会计师事务所（特殊普通合伙）。

非标准审计意见提示

适用  不适用

董事会审议的报告期普通股利润分配预案或公积金转增股本预案

适用  不适用

公司经本次董事会审议通过的普通股利润分配预案为：

以 68,000,000 为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 3.50 元（含税），送红股 8 股（含税），以资本公积金向全体股东每 10 股转增 0 股。

董事会决议通过的本报告期优先股利润分配预案

适用  不适用

## 二、公司基本情况

### 1、公司简介

股票简称	欧普康视	股票代码	300595
股票上市交易所	深圳证券交易所		
联系人和联系方式	董事会秘书		
姓名	施贤梅		
办公地址	安徽省合肥市高新区梦园路 7 号		
传真	0551-65319185		
电话	0551-65283718		
电子信箱	autekcfo@126.com		

### 2、报告期主要业务或产品简介

#### （一）主营业务情况

公司自成立以来定位于非手术视力矫正领域，是一家专业从事硬性角膜接触镜及护理产品的设计、研发、生产和销售，并提供技术支持与培训服务的硬性角膜接触镜综合服务商。根据国家食药监总局网站公示的数据资料，截至本招股说明书签署日，公司是我国大陆地区唯一获得国家食药监总局颁发的角膜塑形镜产品注册证的生产企业，也是我国大陆地区少数获得硬性角膜接触镜产品注册证的生产企业之一。经过多年技术研发和经验积累，公司能够为屈光不正患者提供符合中国人眼部特征的个性化定制硬性角膜接触镜产品，是国内硬性角膜接触镜细分领域中能够与国外同行业公司形成有力竞争的少数企业之一。

公司多年来在持续进行技术研发和产品创新的同时，十分重视硬性角膜接触镜产品相关应用规范、培训与技术支持、售后服务、以及风险防控等体系的构建和完善。通过不断提升

硬性角膜接触镜产品的技术水平和生产工艺、构建规范和便于客户信息数据库管理的电子订单管理系统与综合服务平台、定期提供产品验配规范相关的培训与技术支持、建立高效的角膜感染防控体系等全方位、多角度的创新体系构建，形成了一套“以安全第一为核心、适合中国屈光不正患者人群生理特点和适应特征”的专业服务体系，使得公司在为客户提供个性化定制硬性角膜接触镜产品的同时，提供全面、及时的本土化服务，为公司产品保持较强市场竞争力，维持同行业领先提供重要支撑。

公司主要产品包括角膜塑形镜、普通硬性角膜接触镜及护理产品等，产品类别属于国家食药监总局《医疗器械分类目录》中“植入体内或长期接触体内的眼科光学器具”，管理类别属于Ⅲ类医疗器械产品。

## （二）主要产品情况

### 1、公司主要产品

欧普康视自成立以来，一直专注于角膜塑形镜为核心产品的硬性角膜接触镜及护理产品的设计、研发、生产和销售，产品涵盖角膜塑形镜、普通硬性角膜接触镜以及护理产品等多个系列。截至招股书书签署日，公司旗下共有“梦戴维”、“日戴维”、“华锥”等商标品牌，其中公司核心产品“梦戴维”系列角膜塑形镜先后荣获得安徽省著名商标、合肥市知名商标。

公司经过多年行业经验积累，结合我国屈光不正患者人群尤其是青少年人群的眼睛和视觉系统的特征，不断进行技术研发和产品创新，设计和生产出具有优异的性能和满足个性化定制需求的硬性角膜接触镜产品，获得了良好的市场认可和行业口碑。在产品质量控制方面，公司通过了ISO9001质量管理体系和ISO13485医疗器械质量管理体系认证，产品质量由中国平安保险公司承保。经过多年不懈的努力，公司产品已进入600多家医疗机构，累计验配超过50万例。

### 2、主要产品的用途

#### （1）“梦戴维”-角膜塑形镜

“梦戴维”系列角膜塑形镜是公司当前的核心产品，是一种经特殊设计的硬性透气角膜接触镜，是一种采取可逆性、非手术物理方法矫正视力的医疗器械。公司设计、研发、生产和加工制造的产品均为个性化定制产品，产品参数需要根据不同近视患者的视力矫正需求，针对

其眼部视光特点进行相关特殊检查，进行规范的验配流程后方能确认，属于非标类产品。

近视患者通过在睡眠状态下配戴“梦戴维”角膜塑形镜8~10小时后，可以在一定时间内减低甚至消除近视的度数，使其裸眼视力回复至正常水平，在不配戴眼镜的情况下完成其运动、学习等日常活动。

“梦戴维”系列产品的工作原理在于镜片与角膜之间泪液层分布不均，由此产生的流体力学效应以及眼睑对镜片中央的压力改变角膜几何状态，使眼球中央变平，眼轴缩短，从而使得近视患者在取下镜片后的一段时间内，角膜仍可以维持其改变后的形状，从而暂时降低甚至消除近视的度数。

公司生产和销售的“梦戴维”系列产品拥有国家食药监总局颁发的产品注册证和生产许可证，为公司自主研发和生产的新一代角膜塑形镜产品，能够根据医生和视光师的设计单实现完全个性化定制。公司拥有较为先进的加工生产线和领先的生产工艺，产品采用高透氧性原材料，采用注重泪液平衡的泪液分布设计，能针对不同人群的角膜特征实现多种设计，并且可通过等离子体清洁提高产品舒适性和安全性。梦戴维主要适用于以下人群：

与传统框架式眼镜不同，配戴梦戴维镜片后，眼角膜中央区域几何形状变平且球面化，入射光在角膜中央区及中周部均重新聚焦或接近聚焦在视网膜上，消除了远视离焦，遏制了眼轴进一步加长，因此梦戴维不但能够让符合条件的近视患者在配戴镜片一定时间后，暂时性降低甚至消除近视度数，而且能够有效遏制近视的加深，是当前非手术近视矫正与控制的较佳方法。

## （2）“日戴维”-硬性角膜接触镜

“日戴维”系列产品是新一代的硬性角膜接触镜，具有透气性好、不影响泪液交换、使用寿命长等特点。由于其外表面形状固定，成像效果较佳，尤其是矫正散光的效果较其他产品更好。近视患者在配戴该产品时不仅可以使其矫正视力回复至正常水平，而且长期配戴日戴维还有一定的减缓近视加深作用。

经过多年的技术研发和工艺提升，公司目前可以通过等离子体等技术对生产的日戴维镜片进行优化，改善镜片表面的光洁度，从而提高镜片的湿润性和镜片配戴的舒适性。日戴维镜片主要适用人群包括600度以上高度近视、角膜散光超过100度、两眼度数差别超过200度的屈光参差者、近视持续加深者以及角膜屈光手术后有残留度数的近视人群。

### （3）华锥-圆锥角膜/散光镜

“华锥”特殊角膜接触镜片是一种针对特殊角膜形态设计的硬性角膜接触镜，是日戴维系列硬性角膜接触镜下属子品牌，为公司专利产品，主要适用于具有圆锥角膜病患者的配戴。

“华锥”系列产品采用行业较为先进的多段内弧设计，在保证镜片稳定性和视力矫正效果的同时，对角膜病变区域合理保护。具有有效遏制患者的圆锥角膜进一步发展，避免可能需要实施角膜移植的严重后果。

### （4）护理产品

公司目前不生产护理产品，主要是直接外购并作为镜片的配套产品出售给客户。护理产品主要包括舒润液、护理液等，舒润液可直接滴入眼内，用于润滑和湿润硬性角膜接触镜，护理液主要用于硬性角膜接触镜的清洁、除蛋白、冲洗、消毒和贮存等作用。

## 3、产品的核心指标与行业标准

公司主营产品为梦戴维系列角膜塑形镜和日戴维系列普通硬性角膜接触镜，其中，梦戴维系列角膜塑形镜为公司核心产品。角膜塑形镜的功能性指标主要为可安全降低的近视度数范围、降低速度和维持清晰视力的时间；普通硬性角膜接触镜的核心指标为矫正视力的效果和视觉质量。上述核心指标性能的良好实现主要取决于镜片产品的材料、镜片设计及加工工艺等三个方面。材料性能优劣主要体现为镜片材料的生物相容性和透氧系数，加工工艺精度高低主要取决于各弧段的曲率半径和宽度、后顶点焦度、镜片厚度和直径等参数指标。镜片主要参数设计的科学性及其加工的精确性是达成良好功能指标的关键因素。

### （三）产品的市场地位

根据国家食药监总局网站公示的数据资料，公司是我国大陆地区唯一获得国家食药监总局颁发的角膜塑形镜产品注册证的生产企业，也是我国大陆地区少数获得硬性角膜接触镜产品注册证的生产企业之一。十多年来，基于公司在硬性角膜接触镜领域持续不断的技术研发、设计和行业经验积累，其研发、生产和销售的硬性角膜接触镜类产品具备优异的性能，获得良好的市场认可和行业口碑，是国内医用眼科光学器具行业硬性角膜接触镜细分领域能够与国外产品形成有力竞争的为数较少的企业之一。公司产品通过了ISO9001质量管理体系和ISO13485医疗器械质量管理体系认证；产品质量由中国平安保险公司承保。

公司建立并不断完善特有的技术服务体系，为用户提供全面、领先的产品，为医生提供专业、及时的服务。高质量的产品、信誉度佳的品牌、广阔的营销网络、持续的创新研发实力、完善的售后服务与技术支持体系，以及长期与医院和专业学术科研机构保持良好的交流、互动关系，使得公司在为下游客户提供良好服务客户的同时，得以保持持续、稳健地发展壮大。经过多年不懈的努力，公司产品已进入600多家医院验配点，累计验配超过50万例。

公司于2013年7月被安徽省科学技术厅、财政厅、国税局、地税局联合认定为“高新技术企业”，拥有国家食药监总局颁发的三类医疗器械产品注册证2项。专利权17项和计算机软件著作权5项。公司先后获得了“安徽省医药质量管理奖”、“合肥市科技小巨人”荣誉称号，是安徽省近视预防治疗研究会常务副理事长单位；自主研发生产和销售的产品获得了市场的广泛认可，公司主营产品“梦戴维”系列角膜塑形镜先后荣获得“安徽省著名商标”、“合肥市知名商标”。

### 3、主要会计数据和财务指标

#### (1) 近三年主要会计数据和财务指标

公司是否因会计政策变更及会计差错更正等追溯调整或重述以前年度会计数据

是  否

单位：人民币元

	2016 年	2015 年	本年比上年增减	2014 年
营业收入	235,018,663.61	176,236,652.20	33.35%	129,880,557.00
归属于上市公司股东的净利润	114,037,965.97	88,704,847.82	28.56%	63,771,012.32
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	104,021,829.28	79,523,901.82	30.81%	57,034,413.97
经营活动产生的现金流	108,802,312.11	80,232,430.98	35.61%	61,909,062.63

量净额				
基本每股收益（元/股）	2.24	1.74	28.74%	1.25
稀释每股收益（元/股）	2.24	1.74	28.74%	1.25
加权平均净资产收益率	38.56%	40.04%	-1.48%	38.63%
	2016 年末	2015 年末	本年末比上年末 增减	2014 年末
资产总额	357,501,494.75	296,804,026.13	20.45%	210,191,048.20
归属于上市公司股东的 净资产	311,489,031.46	252,429,065.49	23.40%	190,657,352.78

## （2）分季度主要会计数据

单位：人民币元

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	43,771,536.88	52,600,232.89	72,595,744.98	66,051,148.86
归属于上市公司股东的净利润	19,059,346.83	28,917,009.60	39,071,120.78	26,990,488.76
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	17,842,439.51	24,407,080.68	37,439,858.35	24,332,450.74
经营活动产生的现金流量净额	24,069,630.89	12,980,817.48	44,641,204.38	27,110,659.36

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

√ 是 □ 否

第一季度与第二季度归属于上市公司股东的净利润及归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润加总数与已披露过的招股说明书中的2016年1-6月相应数据有差异，系母公司

在招股说明书中2016年1-6月数据中采用25%所得税税率计算，现采用15%所得税税率计算所致。公司于2016年10月21日已通过高新技术企业证书复审，取得安徽省科学技术厅、安徽省财政厅、安徽省国家税务局和安徽省地方税务局联合颁发的高新技术企业证书(证书编号：GR201334000060)。

#### 4、股本及股东情况

##### (1) 普通股股东和表决权恢复的优先股股东数量及前 10 名股东持股情况表

单位：股

报告期末普通股股东总数	6	年度报告披露日前一个月末普通股股东总数	10,469	报告期末表决权恢复的优先股股东总数	0	年度报告披露日前一个月末表决权恢复的优先股股东总数	0
前 10 名股东持股情况							
股东名称	股东性质	持股比例	持股数量	持有有限售条件的股份数量	质押或冻结情况		
					股份状态	数量	
陶悦群	境内自然人	37.91%	25,776,561	25,776,561			
南京欧陶信息科技有限公司	境内非国有法人	14.74%	10,026,008	10,026,008			
合肥欧普民生投资管理合伙企业(有限合伙)	境内非国有法人	7.50%	5,101,611	5,101,611			
苏州文景九鼎投资中心(有限合伙)	境内非国有法人	7.47%	5,080,131	5,080,131			
苏州嘉岳九鼎投资中心	境内非国有法人	5.35%	3,640,939	3,640,939			



陶悦

50.5

欧普康视科技

## 5、公司债券情况

### (1) 公司债券基本信息

债券名称	债券简称	债券代码	到期日	债券余额（万元）	利率

### (2) 公司债券最新跟踪评级及评级变化情况

### (3) 截至报告期末公司近 2 年的主要会计数据和财务指标

单位：万元

项目	2016 年	2015 年	同期变动率

## 三、经营情况讨论与分析

### 1、报告期经营情况简介

公司是否需要遵守特殊行业的披露要求

否

主要经营状况正常，经营业绩继续保持稳定；公司的经营模式、主要原材料的采购规模及采购价格、主要产品的生产、销售规模及销售价格、主要客户及供应商的构成、税收政策以及其他可能影响投资者判断的重大事项等均未发生重大不利变化。

### 2、报告期内主营业务是否存在重大变化

是  否

### 3、占公司主营业务收入或主营业务利润 10%以上的产品情况

适用  不适用

单位：元

产品名称	营业收入	营业利润	毛利率	营业收入比上年同期增减	营业利润比上年同期增减	毛利率比上年同期增减
角膜塑形镜 (梦戴维)	174,691,414.43	22,575,708.50	87.08%	32.21%	33.68%	-0.16%
护理产品	45,106,421.66	33,354,626.97	26.05%	44.64%	76.46%	-33.85%

#### 4、是否存在需要特别关注的经营季节性或周期性特征

是  否

#### 5、报告期内营业收入、营业成本、归属于上市公司普通股股东的净利润总额或者构成较前一报告期发生重大变化的说明

适用  不适用

#### 6、面临暂停上市和终止上市情况

适用  不适用

#### 7、涉及财务报告的相关事项

##### (1) 与上年度财务报告相比，会计政策、会计估计和核算方法发生变化的情况说明

适用  不适用

公司报告期无会计政策、会计估计和核算方法发生变化的情况。

##### (2) 报告期内发生重大会计差错更正需追溯重述的情况说明

适用  不适用

公司报告期无重大会计差错更正需追溯重述的情况。

**(3) 与上年度财务报告相比，合并报表范围发生变化的情况说明**

√ 适用 □ 不适用

报告期内，公司新设立5家子公司，分别为淮南梦戴维医疗器械有限公司、南京陶博士眼科诊所有限公司、马鞍山梦戴维医疗科技有限公司、欧普康视投资有限公司、芜湖欧普康视医疗器械销售有限公司，持股比例依次为51%、100%、51%、100%、55%，故2016年纳入本公司合并财务报表范围。