

证券代码：688067

公司简称：爱威科技

爱威科技股份有限公司
投资者关系活动记录表

编号：2025-001

投资者关系 活动类别	业绩说明会
活动主题	爱威科技 2024 年度暨 2025 第一季度业绩说明会
时间	2025 年 5 月 19 日 15:00-16:00
地点/方式	上证路演中心 https://roadshow.sseinfo.com 网络文字互动
参会人员	董事长兼总经理：丁建文、董事、副总经理：林常青、独立董事： 王先酉、董事会秘书：袁绘杰、财务总监：龙坤祥
投资者关系 活动主要内 容介绍	1、您好，请问贵司的 AI 图像识别技术除了临检常规镜检外还有哪些应用场景？ 答：多年以来，公司基于现有技术平台不断拓展产品应用领域，产品线围绕医疗检验仪器领域逐渐多元化，目前公司正在致力于将上述核心技术应用于血液检验、体液检验、病理检验、微生物检验等相关领域，将公司打造为医疗检验实验室设备及配套产品一体化综合服务提供商。 2、高管您好，请问您如何看待行业未来的发展前景？谢谢。 答：我们认为高端医疗器械行业在国家进口替代等政策红利、技术创新及全球化战略的推动下，作为保障人民群众身体健康的重要领域，未来具有广阔的发展前景。 3、您好，贵公司的 AI 相关技术是否具备一定优势？主要体现在哪里？ 答：公司始终专注于临床标本有形成分显微镜检验自动化领域，在该

细分行业形成了自己的竞争优势。在该行业的发展初期，相关自动化技术几乎处于空白，国际体外诊断行业巨头对该细分领域研发投入较少。在此背景下，公司在行业中较早进入该技术领域研发，原创性地将机器视觉技术应用到该领域，解决了显微镜检验自动化中一系列关键共性技术难题，实现了临床标本有形成分显微镜检验的自动化。机器视觉技术的识别和分析能力非常依赖仪器的实际使用次数，长达 20 余年的产品市场应用过程中，公司从终端医院获取了大量的有形成分显微图像，建立了多条件下各类标本的图谱，以及不同有形成分的特征模型库。公司长期坚持对以上临床标本有形成分医学显微图像的特征参数进行分割、提取、分类、分析、训练等基础性研究和大量专业细致的数据管理工作，形成了同行业中领先的临床标本有形成分医学显微图像数据库，奠定了公司在临床标本有形成分医学显微镜检验自动化领域的优势和基础。

4、您好！贵公司产品是如何应用的 AI 人工智能技术的？实际应用效果如何呢？

答：公司推出的系列产品通过应用机器视觉与深度学习、神经网络等人工智能技术实现了标本中显微镜有形成分分析的全自动化智能化。公司将人工智能“机器视觉技术”应用到医疗卫生机构临床标本的形态学检验中，填补了医学显微镜形态学检验自动化领域的技术空白，彻底改变了临床医学显微镜检验主要依赖人工镜检的历史。经过 25 年的积累，公司拥有了海量的临床标本训练数据库，通过不断升级迭代 AI 识别算法，有效提高了相关临床标本的检验准确率和检验效率。

5、高管您好，能否请您介绍一下本期行业整体和行业内其他主要企业的业绩表现？谢谢。

答：行业整体情况及行业内主要企业业绩表现请参见各企业披露的定期报告。

6、董秘您好，公司一季报前十大股东中出现公募基金股东，未来

	计划如何获得更多的专业基金股东关注？ 答：公募基金进入公司前十大股东名单中，体现了专业投资机构对公司基本面和发展前景的认可。未来公司将会积极保持与专业投资者的沟通，通过合法合规的渠道，及时向市场传达公司的经营动态和未来发展计划。 7、高管您好，请问贵公司未来盈利增长的主要驱动因素有哪些？谢谢。 答：公司未来盈利增长的重要驱动因素包括：1、产品方面，保持持续的研发投入，持续推出新产品及老产品持续迭代更新，使得公司产品在行业竞争中始终保持技术竞争力。2、市场方面，不断拓展新的客户群体，公司以国内大型三级以上专业医院市场起家，未来计划逐步向基层、民用领域市场、海外市场拓展，不断拓展公司客户应用领域。3、团队方面，为了保持公司持续的盈利能力，公司将持续优化提升人员团队素质，引进高素质的研发人员以及经验资源丰富的营销人员，持续保持团队战斗力。 8、公司近日获得了《藻类智能检测》软著，请问这属于 AI 技术吗？公司在 AI 领域有哪些布局和积累呢？，贵公司是否要切入除了医疗市场以外新的领域？具体是什么情况呢？ 答：为了进一步打开公司发展的行业天花板，基于“机器视觉技术的显微镜形态学检验自动化”等人工智能关键共性技术，公司目前正在向除医疗领域应用之外的领域进行拓展：同步应用于水生物检测、选矿检测等大量标本需要用到显微镜检验的非医疗类应用领域，通过关键共性技术的应用实现显微镜检验的自动化，自动进样，扫描，聚焦，数据统计；通过全自动显微镜和数码图像采集单元的配合，利用人工智能机器视觉技术，以形态学自动镜检法对样品中的藻类等水生物标本、矿物标本及其他样本进行自动识别。目前该产品正在样机阶段，未形成批量销售。
--	--

9、您好，请问 DRG、DIP 等相关政策对公司影响有多大？

答：DRG/DIP 的实施在规范诊疗行为的同时，对医疗机构的诊疗能力提出了更高的要求。医疗机构愈发重视和提升一次性把病看准、看好的能力。必要的、常规的、低成本但临床意义重要的检验项目的重要性将在 DRG/DIP 支付体系下进一步突显。

10、高管您好。请问贵公司本期财务报告中，盈利表现如何？谢谢。

答：2024 年度，公司实现归属于母公司所有者的净利润为 2,284.12 万元，较上年同期增长 6.07%；扣除非经常性损益后归属于母公司所有者的净利润为 1,559.93 万元，较上年同期增长 24.99%。2025 年一季度，公司实现归属于母公司所有者的净利润为 632.10 万元，较上年同期增长 24.63%；扣除非经常性损益后归属于母公司所有者的净利润为 500.71 万元，较上年同期增长 48.77%。公司经营状况持续稳健向好，具体经营数据参见公司披露的定期报告。

11、镜检未来会不会被其他 IVD 检测手段替代呢？

答：血液、尿液、粪便检验并称为医院三大常规检验，在临床诊断过程中具有不可替代的重要意义，能够为医生提供重要的病理诊断依据。自 2009 年以来，国家卫生健康委共印发了卫健委委托中华医学会组织专家制（修）订了 1212 个临床路径，各级卫生健康行政部门和各级各类医疗机构参考使用并在中华医学会网站发布，供卫生计生行政部门和医疗机构参考使用。临床路径标准住院流程包括适用对象、诊断依据、治疗方案的选择、标准住院日、检查项目及出院标准等内容。尿液、粪便、血液三大常规检查覆盖了临床路径检查项目的绝大部分，是医生作出临床诊断的重要依据，与之相关的检验仪器及配套试剂、耗材产品有着广泛的用户需求。

12、董秘您好，请问公司认为 IVD 行业后续的发展机遇主要在哪？又如何把握呢？

答：我国的临床检验医学从早期的手工检验时代，逐步演变到了半自

	动化检验分析及全自动化检验分析的时代，目前正朝着集成化、全实验室检验自动化、流水线化、标准化、智能化、信息化的方向发展。其中，人工智能技术与现代检验医学技术的深度融合在临床化学、免疫学、细胞形态学、病理学、微生物学等领域的广泛应用将会快速推动体外诊断向智能化发展。这是未来检验医学发展的重要方向。
	13、您好，公司业绩实现逆势增长的主要原因是什么？ 答：2024 年，公司各项业务稳步开展，营业收入略有增长；扣除非经常性损益后归属于母公司所有者的净利润出现较大幅度的增长。其中，净利润增长幅度高于营业收入增长幅度的原因为：公司从采购、生产制造、研发等方面采取一系列降本增效措施，产品成本有所下降；随着高毛利率的试剂及耗材产品销售占比逐步提高，公司整体毛利率较上年有所提升。