

证券代码： 688277

证券简称：天智航

北京天智航医疗科技股份有限公司
投资者关系活动记录表

编号：2026-003

投资者关系活动类别	☐特定对象调研 ☐分析师会议 ☐媒体采访 ☒业绩说明会 ☐新闻发布会 ☐路演活动 ☐现场交流 ☐其他
参与单位名称	华创证券、中邮证券、中信证券、中信建投、中金公司、中国人寿养老保险股份有限公司、浙江浙商证券资产管理有限公司、长城基金管理有限公司、永赢基金、银河基金管理有限公司、天治基金、天津易鑫安资产管理有限公司、深圳市前海海运通资产管理有限公司、申万菱信基金管理有限公司、申万宏源、上海宽投资产管理有限公司、上海冲积资产管理中心（有限合伙）、山西证券股份有限公司、谦璞投资、千合资本管理有限公司、平安医药、平安基金管理有限公司、宁银理财有限责任公司、宁波莲盛投资管理有限公司、开源证券、金鹰基金管理有限公司、建信理财有限责任公司、建投医药、汇丰前海证券、汇丰晋信基金管理有限公司、华夏理财有限责任公司、华宝基金管理有限公司、红塔红土基金管理有限公司、合煦智远基金管理有限公司、杭州中兰投资管理有限公司、海富通基金管理有限公司、国信证券、国投证券资产管理有限公司、国联民生、国金证券、广州鸣海投资有限公司、广发证券、光大证券、荷荷(北京)私募基金管理有限公司、方正医药、东方财富证券、东北证券、创金合信管理有限公司、财信证券有限责任公司、HSZ (Hong Kong) Limited、Beijing FY Private Fund

时间	2026 年 8 月 26 日
地点	线上
上市公司 接待人员姓名	公司董事&总经理 徐进、公司董事会秘书 黄军辉、财务总监 齐敏、投资者关系总监 薛妍
投资者关系活动 主要内容介绍	1. 公司 2026 上半年业绩情况？ 2026 年上半年，公司实现营业收入约 1.05 亿元，受行业竞争加剧、整机订单落地放缓等因素影响，较上年同期有所下降。随着手术量的持续稳步增长，公司上半年配套设备及耗材收入同比增长超 10%，收入结构持续优化。 面对行业竞争加剧，公司坚持长期投入，持续聚焦骨科手术机器人核心产品迭代创新，持续加大骨科机器人新一代产品、配套耗材及设备研发投入，持续构建技术与应用的护城河。 2. 公司报告期内产品应用及手术量情况？ 2026 年上半年，公司核心产品天玑骨科手术机器人开展手术数量超过 2.8 万例，较去年同期的超 2.2 万例实现稳步增长；截至 2026 年 6 月 30 日，累计开展手术数量已超过 18 万例，在行业内大幅领先。 骨科手术机器人手术量是衡量企业产品力、商业拓展能力、服务支撑能力、可持续发展能力的核心综合指标，更是后续耗材、配套服务变现的重要入口。2026 年 1 月，国家医保局《手术和治疗辅助操作类医疗服务价格项目立项指南（试行）》正式发布后，湖南、广东、江苏等多省份陆续跟进落地。随着按临床价值分级的收费模式逐步落地执行，国内市场需求有望继续放量。 3. 公司出海进展情况？ 报告期内，公司围绕既定出海战略开展工作，积极参与海外展会，全面展示公司的技术创新成果、产品矩阵、综合实力，多渠道拓展海外业务，与多家国际潜在合作伙伴接触洽谈，稳步构建国际业务网络。上半年实现海外收入确认落地，标志着公司国际化战略从探索期进一步走向收获期。公司围绕海外目标市场构建的发展策略正陆续获得商业验证，为长期发展打开新的增长空间。 此外，公司拟以发行股份方式购买微创医疗国际(非中国)骨科业务的核心运行主体上海微创骨科医疗科技有限公司的控制权，加快公司国际化布局。公司已于 2026 年 7 月 30 日在上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)发布了《发行股份购买资

	产并募集配套资金暨关联交易预案》。本次交易尚需满足多项交易条件后方可实施，包括但不限于公司再次召开董事会、召开股东会审议通过本次交易的正式方案、上海证券交易所审核通过、中国证券监督管理委员会同意注册等。公司将及时披露本次交易的最新进展。 4. 公司产品 FDA 申请进展？ 公司已通过拟收购标的公司下属子公司 MicroPort Orthopedics Inc（以下简称“美国 MPO”）作为申报主体，向美国食品药品监督管理局（FDA）提交了相关骨科手术机器人产品的 510(k)申请。7 月，美国 MPO 已收到 FDA 关于受理审查结果的电子通知，正式受理骨科手术机器人产品的 FDA 510(k)申请，目前产品正在由骨科器械办公室（OHT 6: Office of Orthopedic Devices）下属的立体定向、创伤和修复设备处（DHT 6C: Division of Stereotaxic, Trauma, and Restorative Devices）审评；根据美国医疗器械监管规定，相关产品需经 FDA 审评并取得实质等同认定后，方可在美国市场开展商业化销售。 根据 FDA 公开历史统计数据，骨科器械办公室（OHT 6: Office of Orthopedic Devices）2023 年、2024 年、2025 年和 2026 年一季度的 510(k)通过率分别为 98.19%、98.39%、99.41%、100%。
关于本次活动是否涉及应当披露重大信息的说明	不涉及