

乐普（北京）医疗器械股份有限公司

2024年年度业绩预告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

一、本期业绩预计情况

（一）业绩预告期间

2024年1月1日至2024年12月31日。

（二）业绩预告情况

扭亏为盈 同向上升 同向下降

项 目	本报告期	上年同期
归属于上市公司股东的净利润	盈利：26,500万元 - 39,500万元	盈利：125,820.03万元
	比上年同期下降：78.94% -68.61%	
扣除非经常性损益后的净利润	盈利：23,500万元 - 35,000万元	盈利：112,311.63万元
	比上年同期降：79.08% -68.84%	

二、与会计师事务所沟通情况

本期业绩预告相关数据是公司财务部门初步测算的结果，未经审计机构审计，但公司就业绩预告有关重大事项与其进行了沟通，公司与审计机构在业绩预告方面不存在重大分歧。

三、业绩变动原因说明

1、报告期内，公司核心业务心血管植介入营业收入实现双位数增长，药品板块中制剂业务受零售渠道库存清理影响，产品发货同比下降，营业收入同比大幅下降，导致公司整体营业收入和净利润同比下降。

2、拟对应急产品相关存货计提资产减值准备。

3、拟计提商誉减值准备。

4、报告期内优化部分非战略核心业务人员，产生一次性大额支出，同时也进行了组织架构重塑。

四、其他相关说明

1、本业绩预告的数据为公司财务部门初步测算的结果，未经审计机构审计。2024 年年度业绩的具体财务数据将在公司 2024 年年度报告中详细披露。敬请广大投资者谨慎决策、注意投资风险。

2、报告期内，包括 VessCrack™冠脉血管内冲击波导管、RF-Lance®射频穿刺发生器、MemoSorb®生物可降解房间隔缺损封堵器、ScienCrown®经导管植入式主动脉瓣膜系统在内的公司一系列产品研发注册成功。心血管植介入业务以研发为导向，研发管线中在研产品研发进度推进顺利，为公司该业务未来稳定发展奠定了基础。

3、报告期内，药品零售渠道库存清理基本完成，零售渠道纯销数据环比明显改善，2025 年药品板块有望稳步增长。

4、报告期内，公司新增并表上海民为生物，旗下候选药物 GLP-1/GIP/FGF21 三靶点 Fc 融合蛋白 MWN105 注射液、GLP-1/GIP/GCG 三靶点脂肪酸链修饰多肽 MWN109 注射液获得药物临床实验批准，GLP-1/GIP/GCG 三靶点 Fc 融合蛋白 MWN101 注射液目前处于二期临床数据整理阶段。包括民为生物在内的创新药管线中，在研产品研发工作按既定规划稳步推进，有望为公司药品业务转型提供动力。

特此公告。

乐普（北京）医疗器械股份有限公司

董事会

二〇二五年一月二十五日