

江西三鑫医疗科技股份有限公司

2025 年半年度报告

2025-039

Sansin 三鑫

【2025 年 8 月】

第一节 重要提示、目录和释义

公司董事会、监事会及董事、监事、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。

公司负责人彭义兴、主管会计工作负责人刘明及会计机构负责人(会计主管人员)舒南妹声明：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。

本报告中涉及经营计划、未来计划、发展战略等前瞻性陈述，不构成公司对投资者的实质承诺或盈利预测等，能否实现取决于市场状况变化等多种因素，敬请广大投资者注意投资风险。

公司已在本报告中对公司未来发展可能面对的风险因素及对策进行了详细阐述，请投资者仔细阅读本报告“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”，敬请广大投资者注意投资风险。

公司经本次董事会审议通过的利润分配预案为：以 522,237,525 股为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 1 元（含税），送红股 0 股（含税），不以公积金转增股本。

目录

第一节 重要提示、目录和释义.....	2
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.....	51
第五节 重要事项.....	54
第六节 股份变动及股东情况.....	58
第七节 债券相关情况.....	62
第八节 财务报告.....	63

备查文件目录

- 1、载有公司负责人、主管会计工作负责人、会计机构负责人（会计主管人员）签名并盖章的财务报表。
- 2、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：公司证券投资部。

释义

释义项	指	释义内容
三鑫医疗、公司、本公司、母公司、发行人	指	江西三鑫医疗科技股份有限公司
云南三鑫	指	本公司全资子公司，云南三鑫医疗科技有限公司
四川威力生	指	本公司全资子公司，四川威力生医疗科技有限公司
江西圣丹康	指	本公司全资子公司，江西圣丹康医学科技有限公司
鑫威康	指	本公司全资子公司，江西鑫威康贸易有限公司
赣医公司	指	本公司全资子公司，江西赣医健康产业投资有限公司
河南鑫宥康	指	本公司全资子公司，河南鑫宥康医疗科技有限公司
宁波菲拉尔	指	本公司控股子公司，宁波菲拉尔医疗用品有限公司
黑龙江鑫品晰	指	本公司控股子公司，黑龙江鑫品晰医疗科技有限公司
江西呈图康	指	本公司全资二级子公司，江西呈图康科技有限公司
江西钶维肽	指	本公司控股二级子公司，江西钶维肽生物科技有限公司
成都威力生	指	本公司控股二级子公司，成都威力生生物科技有限公司
哈尔滨鑫峰医疗	指	本公司控股二级子公司，哈尔滨鑫峰医疗科技有限公司
哈尔滨瑞佳永盛	指	本公司控股二级子公司，哈尔滨瑞佳永盛医疗科技有限公司
四川三威康	指	本公司控股三级子公司，四川三威康科技有限公司
厦门精配软件	指	本公司参股公司，厦门精配软件工程有限公司
证监会	指	中国证券监督管理委员会
深交所	指	深圳证券交易所
工信部	指	中华人民共和国工业和信息化部
国家卫健委	指	中华人民共和国国家卫生健康委员会
国家医保局	指	中华人民共和国国家医疗保障局
国家药监局	指	国家药品监督管理局
公司法	指	中华人民共和国公司法
证券法	指	中华人民共和国证券法
股票上市规则	指	深圳证券交易所创业板股票上市规则
规范运作	指	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	指	江西三鑫医疗科技股份有限公司章程
报告期、报告期内、本报告期	指	2025 年上半年，即 2025 年 1 月 1 日至 2025 年 6 月 30 日
报告期末、本报告期末	指	2025 年 6 月 30 日
上年同期	指	2024 年上半年，即 2024 年 1 月 1 日至 2024 年 6 月 30 日
元、万元	指	人民币元、人民币万元
终末期肾病（ESRD）	指	急性或慢性肾功能不全发展到终末阶段。此阶段肾脏功能发生不可逆转的衰退，由于代谢物蓄积和水、电解质、酸碱平衡紊乱以致内分泌功能失调而引起的机体出现一系列自体中毒症状。终末期肾病和尿毒症通常被认为是同一种疾病。终末期肾病强调疾病所处的阶段，尿毒症强调疾病的症状
血液净化	指	应用物理、化学或免疫等方法清除体内过多水分及血中代谢废物、毒物、自身抗体、免疫复合物等致病物质，同时补充人体所需的电解质和碱基、以维持机体水、电解质和酸碱平衡
血液透析（HD）	指	将体内血液在被引流至体外后，经由血液透析器与含机体浓度相似的电解质溶液（透析液）在一根根空心纤维内外，通

		过弥散、超滤、对流等原理进行物质交换，从而清除体内的代谢废物、维持电解质和酸碱平衡的血液净化方式
血液滤过 (HF)	指	模仿肾单位的滤过重吸收原理设计，将患者的动脉血液引入具有良好的通透性并与肾小球滤过膜面积相当的半透膜过滤器中，当血液通过过滤器时，血浆内的水分就被滤出（类似肾小球滤过），以达到清除滞留于血中过多的水分和溶质的治疗目的的血液净化方式
血液透析滤过 (HDF)	指	在血液透析的基础上采用高通透性的透析滤过膜，以提高超滤率，从血中滤出大量含毒素的体液，同时输入等量置换液的血液净化方式
血液灌流 (HP)	指	将患者血液从体内引到体外循环系统内，通过血液灌流器中吸附剂经吸附作用排除毒物、药物和代谢产物的一种血液净化治疗方法。由于血液灌流对中、大分子物质和蛋白结合化合物、大分子球蛋白等的净化效率较高，因而更多用于抢救药物和毒物中毒，或在维持性血液透析患者必要时可适当考虑血液透析联合血液灌流进行治疗，与血液透析并不存在相互替代关系，其属于血液净化的特殊治疗方式
血浆置换 (PE)	指	是一种通过替换患者异常血浆来清除致病物质的血液净化技术。其核心原理是将患者全血分离为血浆和血细胞，弃除含有有害物质（如自身抗体、毒素、代谢产物等）的血浆，并补充等量的健康替代液（如白蛋白、新鲜冰冻血浆等），最终将净化后的血液回输体内
腹膜透析 (PD)	指	利用患者自身腹膜的半透膜特性，规律、定时地向腹腔内灌入透析液，浸泡在透析液中的腹膜毛细血管腔内的血液与透析液进行广泛的物质交换后，再将废液排出体外，以清除体内滞留的代谢产物、纠正电解质和酸碱失衡、超滤过多水分的血液净化方式
PTA	指	经皮腔内血管成形术。是指经皮穿刺引入球囊导管、金属内支架等器材对狭窄、闭塞的血管进行扩张，使其复通的一种介入治疗方法
CRRT	指	连续肾脏替代疗法
SCUF	指	缓慢持续超滤
CVVH	指	持续性静脉-静脉血液滤过
CVVHDF	指	持续性静脉-静脉血液透析滤过
CVVHD	指	持续性静脉-静脉血液透析
CHFD	指	连续高通量透析
HVHF	指	大容量血液滤过
CPFA	指	连续性血浆滤过吸附
TPU	指	热塑性聚氨酯弹性体，是一种高分子材料
TPE	指	是一种热塑性弹性体材料，兼具传统橡胶的力学弹性和热塑性塑料的加工性
PC	指	聚碳酸酯
PP	指	聚丙烯
DEHP	指	邻苯二甲酸二(2-乙基己基)酯，是一种广泛使用的增塑剂
IPD	指	集成产品开发，是一套产品开发的模式、理念与方法
PLM	指	产品生命周期管理 (Product Lifecycle Management)
UDI	指	UDI 码是医疗器械产品的“数字身份证”，是一串由符号、数字或者字母组成的代码
I 类医疗器械	指	根据《医疗器械监督管理条例》划分的境内第 I 类医疗器械，指风险程度低，实行常规管理可以保证安全、有效的医疗器械，由设区的市级人民政府药品监督管理部门实行备案管理

II类医疗器械	指	根据《医疗器械监督管理条例》划分的境内第II类医疗器械，指具有中度风险，需要严格控制以保证其安全、有效的医疗器械，由省、自治区、直辖市人民政府药品监督管理部门实行注册管理
III类医疗器械	指	根据《医疗器械监督管理条例》划分的境内第III类医疗器械，指具有较高风险，需要采取特别措施严格控制管理以保障其安全、有效的医疗器械，由国务院药品监督管理部门实行注册管理
EHS 管理体系	指	环境管理体系和职业健康、安全管理体系的整合。EHS 是环境 Environment、健康 Health、安全 Safety 的缩写
ISO 13485	指	是国际标准化组织（ISO）制定的国际标准，全称为《医疗器械质量管理体系用于法规的要求》（Medical device-Quality management system-requirements for regulatory），该标准是专门用于医疗器械产业的一个独立的质量管理体系标准
ISO 9001	指	是国际标准化组织（ISO）制定的通用质量管理体系标准，全称为《质量管理体系 要求》（Quality management systems — Requirements）
EN ISO 13485	指	是欧洲标准化委员会（CEN）发布的医疗器械质量管理体系标准，包含了 ISO 13485 标准的全部内容，专门针对欧盟市场的法规要求
ISO 50001	指	是由国际标准化组织（ISO）制定的国际能源管理体系标准
CE（MDR）	指	欧盟医疗器械法规（Medical Devices Regulation（EU）2017/745，简称 MDR），是欧洲针对医疗器械制定的全新法规要求，发布于 2017 年 5 月，CE（MDR）自 2021 年 5 月 26 日起正式生效，以取代之前的医疗器械指令（Medical Device Directive，MDD）
FDA 510（k）	指	美国食品药品监督管理局（FDA）的一种医疗器械市场准入程序
WHO-PQS	指	是由世界卫生组织颁发的，针对医疗器械、药品和疫苗的质量、安全和有效性的认证
注册发补	指	在医疗器械产品注册阶段，当申请人或注册人首次提交的注册资料不能满足相关要求时，需要提交补充资料
注册证	指	医疗器械注册证

第二节 公司简介和主要财务指标

一、公司简介

股票简称	三鑫医疗	股票代码	300453
股票上市证券交易所	深圳证券交易所		
公司的中文名称	江西三鑫医疗科技股份有限公司		
公司的中文简称（如有）	三鑫医疗		
公司的外文名称（如有）	Jiangxi Sanxin Medtec Co., Ltd.		
公司的外文名称缩写（如有）	Sanxin Medtec		
公司的法定代表人	彭义兴		

二、联系人和联系方式

	董事会秘书	证券事务代表
姓名	刘明	
联系地址	江西省南昌县小蓝经济开发区富山大道 999 号	
电话	0791-85950380	
传真	0791-85950380	
电子信箱	sanxinkeji1997@163.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 2024 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 2024 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 2024 年年报。

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

	本报告期	上年同期	本报告期比上年同期增减
营业收入（元）	760,807,967.78	686,452,593.92	10.83%
归属于上市公司股东的净利润（元）	115,118,078.10	106,247,789.77	8.35%
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润（元）	103,229,980.04	94,483,488.59	9.26%
经营活动产生的现金流量净额（元）	189,193,541.41	136,165,789.55	38.94%
基本每股收益（元/股）	0.2207	0.2045	7.92%
稀释每股收益（元/股）	0.2204	0.2045	7.78%
加权平均净资产收益率	8.35%	8.53%	-0.18%
	本报告期末	上年度末	本报告期末比上年度末增减
总资产（元）	2,245,710,557.75	2,222,709,961.44	1.03%
归属于上市公司股东的净资产（元）	1,346,375,965.44	1,324,065,860.86	1.68%

扣除股份支付影响后的净利润

	本报告期
扣除股份支付影响后的净利润（元）	123,353,165.46

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）	-248,634.69	
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）	9,050,069.98	
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	3,205,585.59	
委托他人投资或管理资产的损益	2,193,129.98	
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	103,607.00	
减：所得税影响额	2,098,314.22	
少数股东权益影响额（税后）	317,345.58	
合计	11,888,098.06	

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) 公司所处的行业情况

公司所处的行业为医疗器械行业。根据《医疗器械监督管理条例》的规定，医疗器械是指直接或者间接用于人体的仪器、设备、器具、体外诊断试剂及校准物、材料以及其他类似或者相关的物品，包括所需要的计算机软件；其效用主要通过物理等方式获得，不是通过药理学、免疫学或者代谢的方式获得，或者虽然有这些方式参与但是只起辅助作用；其目的是：（1）疾病的诊断、预防、监护、治疗或者缓解；（2）损伤的诊断、监护、治疗、缓解或者功能补偿；（3）生理结构或者生理过程的检验、替代、调节或者支持；（4）生命的支持或者维持；（5）妊娠控制；（6）通过对来自人体的样本进行检查，为医疗或者诊断目的提供信息。

医疗器械行业是涉及高分子材料、医药学、生物工程、化学工程、电子信息、机械设计制造及自动化等多学科交叉的知识密集型、资金密集型产业，由于与人们的生命健康紧密相关，一直以来是国家重点监管的行业。同时，医疗器械行业由于其研发周期长、专业性强、资本投入大、细分领域众多等特点，存在其固有的行业壁垒。

1、医疗器械行业规模

在全球人口基数扩大、老龄化程度提高、慢性病患者数量持续增加、居民健康意识不断提高以及社会医疗需求不断增加等多方因素的推动下，全球医疗器械产业发展迅速，已经成为世界经济的支柱性产业。

据弗若斯特沙利文公布的数据显示，2024 年全球医疗器械产业市场规模达 6,230 亿美元，2020-2024 年的复合增速约 8.1%，预计至 2030 年全球医疗器械产业市场规模将达到 8,697 亿美元，至 2033 年将进一步增长至 10,424 亿美元，突破万亿美元大关。从细分领域来看，当前全球医疗器械耗材板块市场规模与增速均略高于设备板块，保持稳健增长态势。据弗若斯特沙利文公布的数据显示，2024 年全球医疗器械耗材板块市场规模达 3,172 亿美元，2020-2024 年的复合增速达 8.7%，高出设备板块同期增速 1.2 个百分点，预计至 2030 年全球医疗器械耗材板块市场规模将进一步增长至 4,487 亿美元，在未来将继续释放出强劲的增长潜力。（详见图 1）

全球医疗器械市场规模及预测（2020-2035E）



图 1 全球医疗器械市场规模及预测（2020-2035E）

数据来源：弗若斯特沙利文

在全球医疗器械市场中，北美和欧洲两大地区起步较早，技术发展水平较高，市场规模较大。据弗若斯特沙利文与头豹研究院等联合出具的《2024 年中国创新药械出海趋势与策略白皮书》数据显示，北美以其先进的医疗技术和庞大的市场需求贡献了全球医疗器械市场超 43% 的份额，而欧洲则凭借其深厚的医疗产业基础和科研实力，占据了约 27% 的市场份额。经过长期发展，北美和欧洲等发达地区和国家的医疗器械行业目前已进入成熟期，对医疗器械产品的技术水平和

质量要求较高，医疗器械行业市场需求主要是技术革新和产品升级换代的需求，市场规模增长较为稳定。

相较于全球医疗器械市场，我国医疗器械市场起步晚但增速快，稳居全球第二大医疗器械市场。受集采降价承压、中低端产品占比高及政策周期波动等因素影响，近两年我国医疗器械市场规模增速主要以数量驱动为主，金额增速受限，整体市场规模增速相较于全球略有放缓。据弗若斯特沙利文数据显示，2020-2024 年，我国医疗器械市场规模从 7,298 亿元增长至 9,417 亿元，期间复合增速为 6.6%，较全球同期增速约低 1.5 个百分点。同比来看，2024 年我国医疗器械行业市场规模相比上年同期下降了 2.23%，耗材与设备板块均承压明显。2024 年我国医疗器械耗材板块市场规模约为 5,950 亿元，相比上年同期仅增长了 2.9%，而设备板块受政策周期影响市场规模相比上年同期降幅达 12.2%。（详见图 2）

中国医疗器械市场规模及预测（2020-2035E）

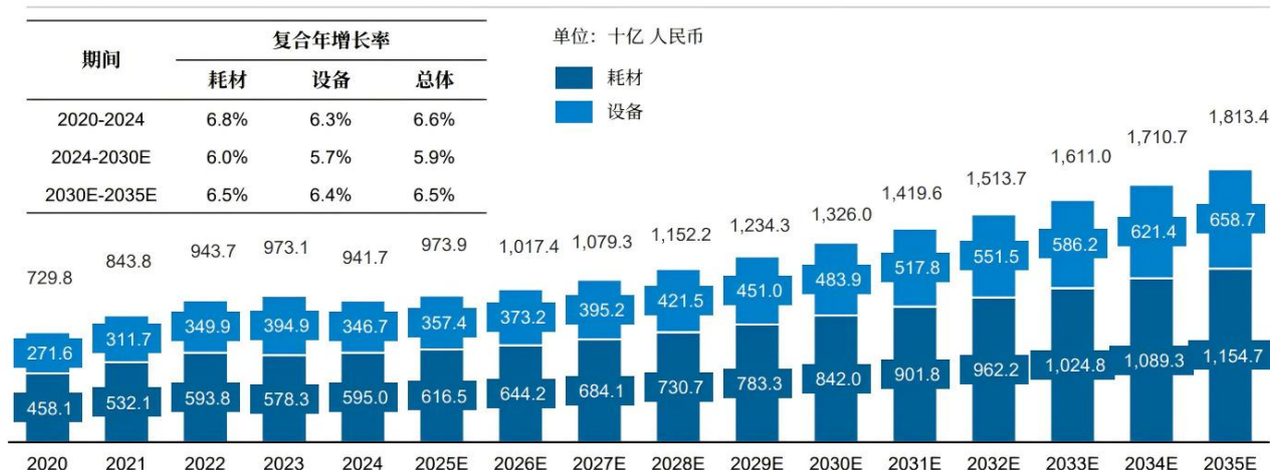


图 2 中国医疗器械市场规模及预测（2020-2035E）

数据来源：弗若斯特沙利文

2、医疗器械行业政策

（1）民营企业为出口主力军，医疗器械行业国际化进程加快

在 2025 年 2 月 17 日召开的民营企业座谈会上，习近平总书记发表重要讲话，充分肯定民营经济发展取得的重大成就和为国家经济社会发展作出的重要贡献，精辟概括并强调一以贯之坚持和落实党和国家对民营经济发展的基本方针政策，让广大民营企业和民营企业吃下安心谋发展的“定心丸”，为促进民营经济健康发展、高质量发展注入“强心剂”。近年来，随着共建“一带一路”高质量发展走深走实及《区域全面经济伙伴关系协定》实施生效等重大机遇，我国民营企业日益深度嵌入全球产业链、供应链和价值链，国际竞争力持续提升，民营企业继续起到支撑中国外贸的中流砥柱作用。

我国通过政策组合拳和“一带一路”倡议，为医疗器械出海构建了全方位支撑体系。从国家到地方层面持续加强医疗器械出海展会和对接平台支持，为我国医疗器械出海汇聚更多的资源和机会；通过出口信用保险扩容、信贷支持加强、跨境结算便利化等金融举措为企业出海提供支撑；通过优化出口退税政策推动出口成本下降，结合退税便利、税负优化与自贸港支持等综合政策支持医疗器械等高新技术产品拓展国际市场。

据中国医药保健品进出口商会统计，2024 年我国医疗器械进出口总额达 845.5 亿美元，同比增长 1.89%，较上一年度显著回稳；其中，出口额 487.5 亿美元，同比增长 7.3%，时隔三年重回增长“快车道”，医疗器械企业国际化稳步推进；进口额 358 亿美元，同比下降 4.7%，全年实现贸易顺差 129.5 亿美元，国产替代进程持续深化。

（2）医疗服务价格规范化，集采常态化、制度化推进，持续提质扩面

2025 年 6 月 13 日，国家医保局印发《泌尿系统医疗服务价格项目立项指南（试行）》，将 421 项技术规范项目整合为 108 项，另有加收项 22 项、扩展项 9 项，包括肾脏、膀胱、输尿管、尿道等器官涉及的相关项目。立项指南进一步重点规范血液透析、腹膜透析等价格项目，通过统一设立“血液透析滤过”项目、监测项目纳入整体收费、耗材收费标准化等措施，引导医疗机构结合患者实际，提供更为规范、更加便捷的治疗服务。

2024 年末至 2025 年初，国家医保局先后召开全国医疗保障工作会议、全国医药价格和招标采购工作会议等多项工

作会议表明，提质扩面仍然是集采发展的关键词，带量采购将持续常态化、制度化推进。集采提质扩面深入开展，头部企业综合优势明显。截至目前，国内已完成多批次血液净化产品区域联盟集采，从集采结果可以看出以下趋势：（1）集采产品入选压力降低，降价趋于温和。（2）头部企业优势地位加强，根据集采规则设置，医疗机构意向采购量和企业供应能力起到关键作用，头部企业获得更多优势。

2024 年以来，国内以联盟集采形式多次开展医用耗材带量采购，含血液净化类、血管介入类和给药器具类多款产品，公司报价策略灵活精准，集采范围内主要产品均中标，在获得约定采购量的同时，具备参与待分配采购量的分配资格，且部分产品的报价上具备较大优势。根据相关带量采购文件规定，带量采购执行时间均在 1 年及以上，到期后可根据采购和供应等实际情况延长采购期限。总体来看，公司联盟集采的中选结果符合预期，进一步扩大了公司市场份额；同时，集采采购期限的延长，有利于保障公司产品持续稳定销售的市场通道，夯实头部企业优势地位。

（3）多项政策发力，全面推进创新医疗器械发展

近两年，我国出台多项政策鼓励创新医疗器械发展，旨在推动产业高质量发展，进一步提升国内医疗器械企业的国际竞争力和影响力，并满足人民群众对高质量医疗器械的需求。

2024 年 3 月，国家卫健委在《国家三级公立医院绩效考核操作手册》中设立科研经费与成果转化量化指标，首次将医疗机构深度嵌入创新链条，要求其从临床需求挖掘、联合研发到产品入院应用全流程助力产业升级；同年 12 月国务院办公厅印发《关于全面深化药品医疗器械监管改革促进医药产业高质量发展的意见》，通过强化研发支持、优化审批流程、构建国际接轨的监管体系等五大举措，系统性破除产业发展瓶颈。此外，国家药监局先后印发《创新医疗器械特别审查程序》《医疗器械优先审批程序》等专项机制，优化创新医疗器械优先审批通道，缩短上市周期，对具有显著临床价值的产品实施“附条件批准”，加速其进入市场。

2025 年 7 月，国家药监局发布《关于发布优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展有关举措的公告》，聚焦医用机器人、高端医学影像设备、人工智能医疗器械和新型生物材料医疗器械等新质生产力关键领域，以十大举措构建从研发审批到上市后监管、再到出海的全链条支持体系，这些措施将为我国高端医疗器械产业发展提供更坚实的支撑。

近两年政策体系通过顶层设计、技术聚焦、审批优化和专项联动，全面推进创新医疗器械发展，核心目标是提升国产高端产品的国际竞争力，同时满足临床需求并降低医疗成本。未来，政策红利将进一步释放，行业有望迎来高速增长期。

（4）加力扩围实施大规模设备更新和消费品以旧换新，淘汰落后低效设备激发新需求

2024 年，国家医疗设备更新改造政策以提升医疗卫生服务能力、推动国产替代和促进产业升级为核心目标，通过财政支持、技术引导和制度优化等多维发力。2024 年 3 月 7 日，国务院印发了《推动大规模设备更新和消费品以旧换新行动方案》，方案强调，到 2027 年工业、农业、医疗等领域设备投资规模较 2023 年增长 25% 以上。另外，方案还着重强调要提升教育文旅医疗设备水平，加强优质高效医疗卫生服务体系，推进医疗卫生机构装备和信息化设施迭代升级，鼓励具备条件的医疗机构加快医疗装备更新改造，推动医疗机构病房改造提升，补齐病房环境与设施短板。

2025 年 1 月 8 日，国家发展改革委、财政部印发《关于 2025 年加力扩围实施大规模设备更新和消费品以旧换新政策的通知》，要求加快存量设备评估诊断和项目储备，对标技术、能耗、排放、安全等强制性标准和产业结构调整指导目录、设备淘汰目录等，深入开展工业、农业、医疗等领域存量设备评估诊断，分领域分行业明确设备更新目标任务和实施方案；依托国家重大建设项目库，加强重点领域设备更新项目常态化储备，强化各类要素保障，提高项目成熟度和可落地性，完善激励和约束相结合的长效机制，依法依规淘汰落后低效设备。

设备更新换代政策积极推动国产化率较低的设备加速国产替代步伐，最新出台的加力扩围实施大规模设备更新，将有利于进一步分领域分行业明确设备更新目标任务和实施方案，为国产高端、创新以及人工智能医疗设备带来更多发展机会。

当前，在行业竞争加剧叠加集采降价承压的趋势下，我国医疗器械企业正在经历潜力与价值的“转型升级”，在加速出海布局以寻求新增长空间的同时，各大企业也纷纷在加速产品结构升级与技术突破，未来我国医疗器械市场规模增速有望再次反超全球。据弗若斯特沙利文预测，2030 年我国医疗器械市场规模将达到 13,260 亿元，至 2035 年将进一步达到 18,134 亿元，2024-2030 年、2030-2035 年的复合增速预计分别为 5.9%、6.5%，将高于全球同期的 5.7% 和 5.9%。

（详见图 2）。中国及全球医疗器械市场将继续呈现稳步增长态势，并将在未来释放出更大的增长潜力，市场前景广阔。

（二）公司所处的行业地位

公司是面向全球市场的医疗器械研发、制造、销售及服务商，现有产品涵盖血液净化、给药器具和心胸外科三大领域。其中，血液净化产品的营业收入占公司总收入的比例超过 80%，为公司核心业务。公司是行业内首批通过自主研发具备血液透析设备及耗材全产品链并在全国完成多个制造基地布局的重点企业之一，累计为国内外 5000 余家医院及透析中心提供了超过 3 亿人次的血液透析服务；近两年先后取得了透析用留置针、“湿膜”透析器等国产品牌“首证”，打破了同类产品进口品牌的垄断地位，在行业内具有显著的领先优势和重要影响力；同时正加速完善 CRRT、血液透析滤过等其他血液净化治疗模式产品群，进一步夯实公司的行业地位，提升综合竞争力和持续增长能力。

报告期内，公司凭借“血液透析设备+耗材”全产品链布局和“质量+成本+服务”护城河优势，不断拓展国内外市场，提升主营产品经营业绩，2025 年上半年实现营业收入 76,080.80 万元，同比增长 10.83%，其中，海外业务实现营业收入 18,700.17 万元，同比增长 67.30%。

公司以提升患者生存质量为宗旨，不断推动血液透析技术水平的提高，造福广大慢性肾病患者。目前，公司正联合产业链上下游相关单位全力攻克透析膜关键原材料医用聚醚砜的国产化制备技术，将推动医用砜类材料产业化，助力国内砜类材料产业创新发展，该项技术的研究及产业化已入选工信部生物医用材料创新任务揭榜挂帅项目。公司通过与院士专家团队的持续攻关，自主掌握了中空纤维血液透析膜干喷湿纺、膜孔径精密调控等一系列关键技术，积累了多种配方可用于不同系列中空纤维膜的定制化设计，并在行业内首家开发和使用国产装备实现血液透析器和中空纤维血液透析膜的大规模量产，打破了国外厂商在血液透析器、透析膜生产装备和工艺技术方面长期垄断的局面，确保制造装备和工艺技术的自主安全可控。公司“新型血液透析器及膜纺丝关键技术开发”“透析液过滤器”等多个项目及产品被评定为国际先进水平，“血液透析膜国产化关键技术”获授江西省科学技术进步奖。与此同时，公司正在研究开发过程中的一批创新型医疗设备、替代进口的高值耗材及创新产品（如智能肠道水疗机、人工血管、抗凝血涂层导管、血浆分离器、漏血监测器等）陆续获得江西省重点研发计划、江西省赣鄱俊才支持计划、省市科技重大项目、揭榜挂帅项目、创新医疗器械审评绿色通道等专项支持，科研攻关能力进一步加强，为推动高值医用耗材国产化进程及创新医疗器械产品研发上市和应用推广奠定坚实基础。



图 3 中空纤维血液透析膜纺丝线



图 4 血液透析器自动组装机

（三）公司主营业务

公司始终坚守“心系健康、专注安全医疗”的初心理念，以推动健康事业的发展为己任，致力于为全球患者提供卓越的医疗产品和服务，现有主要产品涵盖血液净化、给药器具、心胸外科三大系列。经过近三十年的稳健发展，公司凭借在医疗器械行业深厚的工艺及技术积累和完善的网络、人才团队等优势，以及对行业发展方向的敏锐洞察和前瞻性战略规划，成功实现了核心业务由传统输液注射向血液净化领域的战略转型，并向血管介入类、糖尿病等领域拓展。

截至本报告期末，公司拥有 105 项医疗器械注册证，约 75% 为 III 类医疗器械注册证，在血液净化领域注册证数量居行业首位。公司持续推进海外市场准入认证，成果显著。部分产品先后通过了 CE (MDD) 和 CE (MDR) 认证，并获得美国 FDA 510 (k) 上市通告和 WHO-PQ 的预审资质，公司成功完成印度尼西亚、秘鲁、墨西哥等国家的产品注册，目前超百项产品已取得海外注册证书。报告期内，公司新增 3 项医疗器械注册证，具体情况如下：

序号	产品名称	注册分类	适用范围	产品特点
1	血液透析浓缩液	III类	用于急、慢性肾功能衰竭患者进行血液透析。	该血液透析浓缩液为含糖型，公司已拥有低钙、高钙、含糖、A液+B粉（含联机干粉）等特殊配方和多种组合的血液透析浓缩液，能够满足血液透析患者的个性化需求，提升患者透析效果和生存质量。
2	预充式导管冲洗器	III类	适用于不同药物治疗的间隙，封闭、冲洗导管的管路末端。	一次性使用无菌产品，采用无针设计、预充式设计和防回血设计，提升医护人员操作的安全性和便利性，同时降低患者的感染风险。该预充式导管冲洗器进一步延伸了公司给药器具类产品线，将为临床治疗提供更加安全、高效的导管护理解决方案。
3	移动式血液透析制水系统	II类	供医疗部门用于制备血液透析用水和粉末制备浓缩液用水、透析液制备用水、透析器复用水。	移动式血液透析用制水系统灵活可移动，突破了传统固定透析场景的限制，提升透析治疗的灵活性和可及性。相比“固定式”血液透析制水系统，该移动制水系统无需大规模基建即可在基层开展透析治疗，帮助优质医疗资源向基层医疗机构延伸，推动分级诊疗落地实施。

1、公司核心业务—血液净化类产品

血液净化是指通过清除血液中的有害物质治疗某些疾病的技术，包括血液透析（HD）、血液滤过（HF）、血液透析滤过（HDF）、血液灌流（HP）、血浆置换（PE）和腹膜透析（PD）等（来源于《GB/T 13074-2024 血液净化术语》）。其中，血液透析是目前应用最广泛的血液净化治疗方法，其作为一种维持患者生存所必需的肾脏替代治疗方式，适用于绝大多数急、慢性肾功能衰竭患者，透析患者每周透析治疗的次数相对固定，一般为 2~3 次。

血液透析治疗过程为：血液与透析液在中空纤维透析膜内外两侧呈反向流动，利用半透膜原理，借助半透膜两侧的浓度梯度、渗透压梯度、水压梯度等，通过弥散和对流机制进行物质交换，清除患者血液中的代谢废物和毒素，纠正水、电解质和酸碱平衡。公司血液净化类产品主要用于急、慢性肾功能衰竭患者的血液透析治疗。血液透析治疗所应用的产品主要包括血液透析机、血液透析器、血液透析浓缩物、血液透析体外循环管路及血液净化补液管路、内瘘针或透析用留置针等，其中血液透析机为有源医疗设备，作为控制单元为透析过程提供动力，血液透析器为核心耗材，对血液透析质量和效果发挥关键作用。

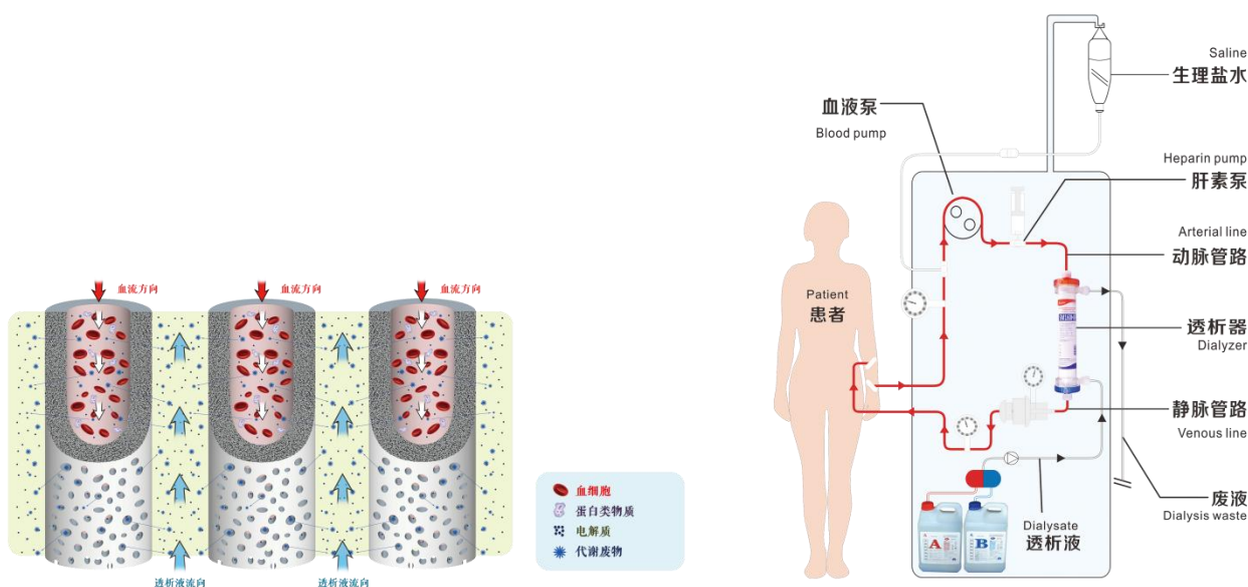


图 5 血液透析原理图

(1) 血液净化领域行业现状

① 终末期肾病（ESRD）患者人数增加，血液透析市场刚性需求将保持稳步增长

近年来，全球终末期肾病（ESRD）的患者人数不断增长。根据弗若斯特沙利文分析数据，2019 至 2023 年，全球 ESRD 患者数量从 913.32 万增长至 1,113.86 万，复合年均增长率为 5.09%。预计到 2027 年，全球 ESRD 患者数量将增至 1,328.6 万，2023 年至 2027 年的复合年均增长率为 4.51%。（详见图 6）

2019-2030E 全球 ESRD 的患病人数及预测

期间	复合年均增长率
2019-2023	5.09%
2023-2027E	4.51%
2027E-2030E	3.78%

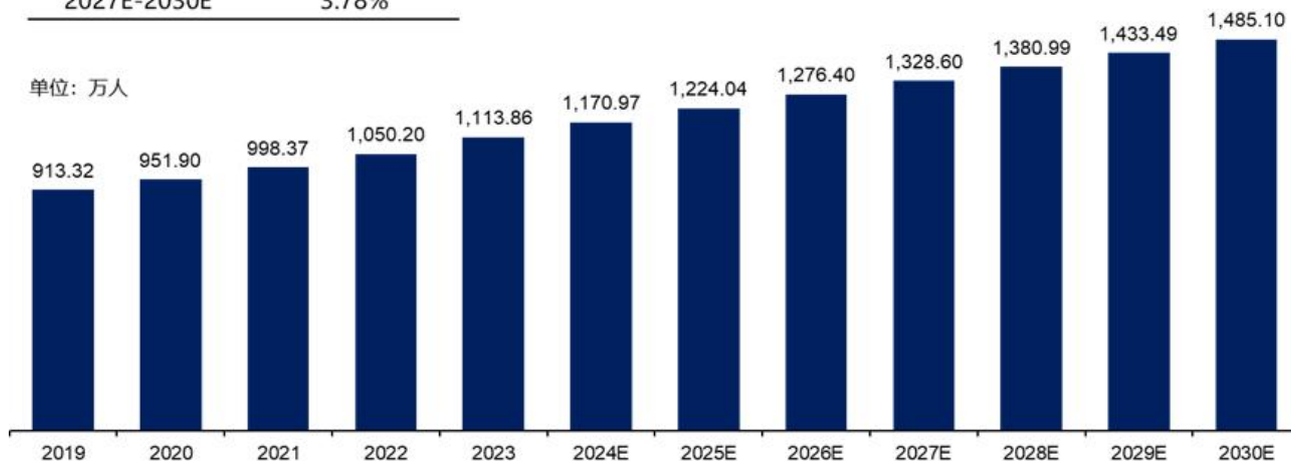


图 6 2019-2030E 全球 ESRD 的患病人数及预测

数据来源：弗若斯特沙利文

2019 年至 2023 年，中国 ESRD 患者数量从 302.53 万人增长至 412.59 万人，这一期间的复合年均增长率为 8.07%，预计到 2027 年，中国 ESRD 患者数量将增至 527.13 万，2023 至 2027 年的复合年均增长率为 6.32%，均显著高于同期全球患者增长速度。（详见图 7）

2019-2030E 中国 ESRD 的患病人数及预测

期间	复合年均增长率
2019-2023	8.07%
2023-2027E	6.32%
2027E-2030E	5.17%

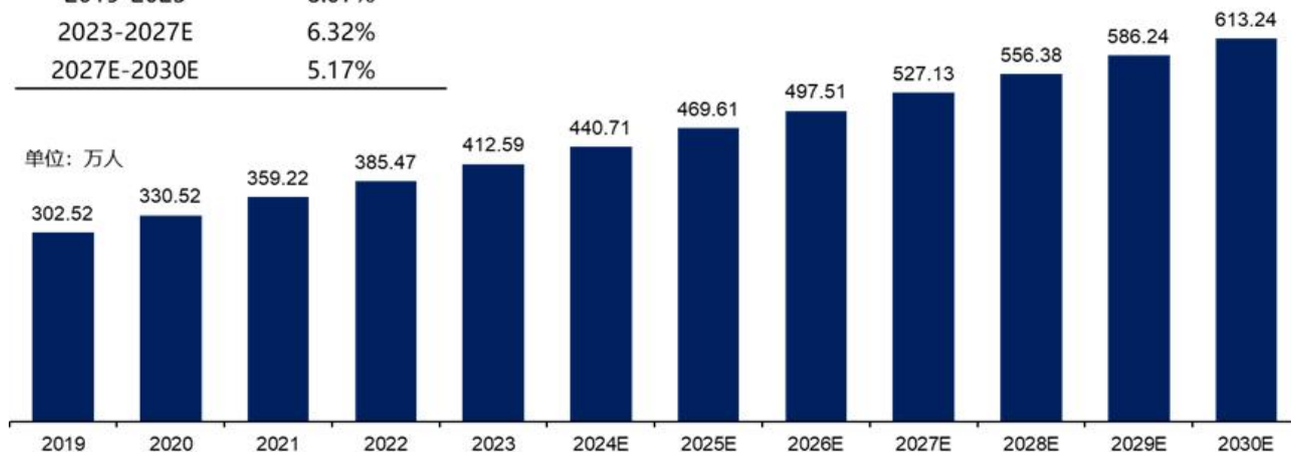


图 7 2019-2030E 中国 ESRD 的患病人数及预测

数据来源：弗若斯特沙利文

终末期肾病患者基数大且数量不断增加，而血液透析作为终末期肾病患者使用最广泛的治疗方式，其市场需求具备显著刚性特征，且将随着患者数量的增加而保持稳步增长。

②多维驱动要素构筑血液透析市场成长韧性

糖尿病肾病患者数量保持增长趋势

根据中国肾脏疾病数据系统（CNRDS）公开信息，2011-2024 年中国大陆地区血液透析新增患者中糖尿病肾病占比保持增长趋势，2024 年我国血液透析新增患者中，糖尿病肾病患者占比为 29.5%，排名第一，超过占比为 25.5%的原发性

肾小球疾病患者，糖尿病已成为我国新增血液透析患者的第一大原发疾病。（详见图 8）



图 8 2011-2024 年中国大陆地区血液透析新增患者糖尿病肾病占比

数据来源：国家肾脏病医疗质量控制中心

据国际糖尿病联盟（IDF）《IDF 全球糖尿病地图》（第 11 版）公布的数据，2024 年全球成人糖尿病患者（20-79 岁）总数约为 5.89 亿，占该年龄段总人口的 11.1%，相当于每 9 个人中约有 1 人患糖尿病，预计到 2050 年这一数字将攀升至 8.53 亿，相当于全球人口的八分之一。其中，中国糖尿病患者为全球第一，2024 年中国成人糖尿病患者（20-79 岁）总数约为 1.48 亿，预测 2050 年将达到 1.68 亿。随着糖尿病患者数量的增加，终末期肾脏病患者数量将进一步增加。

2024 年全球各地区成人糖尿病患者（20-79 岁）数量及增速预测

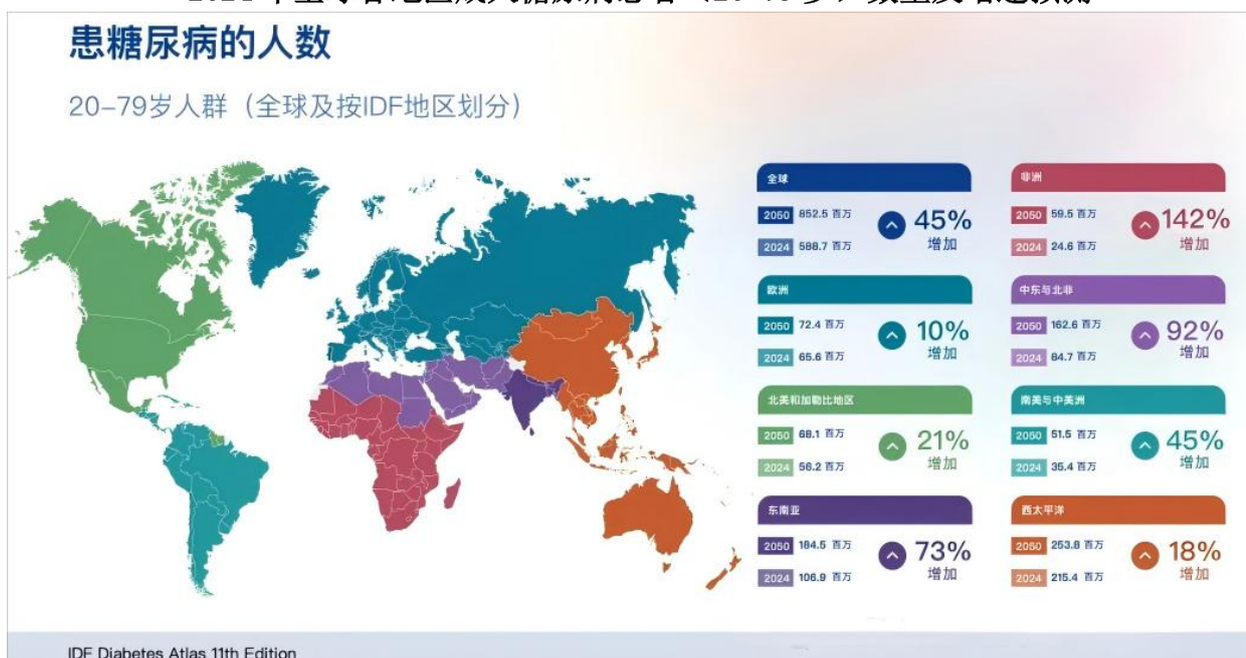


图 9 2024 年全球各地区成人糖尿病患者（20-79 岁）数量及增速预测

数据来源：国际糖尿病联盟（IDF）

血液透析市场加速下沉

相比需求，我国血液透析市场存在较大的透析中心数量缺口与结构性矛盾，伴随国家的高度重视，未来将通过技术升级、国产替代、政策优化、模式创新等多轮驱动，血液透析市场加速下沉，市场容量持续增加，实现供需动态平衡。

2025年2月13日，国家卫健委办公厅发布《关于实施2025年卫生健康系统为民服务实项目的通知》，要求常住人口超过10万的县均能提供血液透析服务。对于县域内医院均不能提供血液透析服务的，县级及以上卫生健康行政部门、中医药主管部门要结合县域内透析患者数量及医疗服务能力等，依据《医疗机构血液透析室基本标准（试行）》，确定一家医院设置血液透析室，配置血液透析机等相关医疗设备和专业技术人员，不迟于11月底开展血液透析服务；血液透析室设备基本标准包括三级医院至少配备10台血液透析机、其他医疗机构至少配备5台血液透析机。对于因设施设备问题无法满足患者需求的，要及时增配、更新。根据国家卫健委前期掌握情况，目前全国有72个常住人口超过10万的县，公立综合县医院还不具备血液透析服务能力。2025年3月，国家卫健委发布的《乡镇卫生院医用装备配置标准》，将血液透析设备、血液透析机用水设备及血液净化系统纳入乡镇卫生院专用医用装备配置品目。2025年5月19日，国家卫健委办公厅发布《关于通报2024年度县医院医疗服务能力评估情况的函》明确指出将增强县域血液透析服务能力列为下一步工作要求。伴随血透服务的持续完善以及国家政策的扶持，血液透析的市场空间将进一步打开。

透析治疗率持续提升

根据国家肾脏病医疗质量控制中心统计的数据，2012年国内医保覆盖血液透析后，我国大陆地区接受血液透析治疗的患者人数从24.8万人快速增加至2024年的102.73万人，接受血液透析治疗的患者数量增长4.1倍（详见图10）。然而，与当前近450万人的终末期肾病患病人数相比，我国存量透析治疗需求仍远未被满足，终末期肾病患者透析治疗率不到30%，与美国的58%相比，我国透析治疗率仍然处于相对较低水平，存在极大的提升空间。



图10 2011年-2024年中国大陆地区在透患者例数

数据来源：国家肾脏病医疗质量控制中心

血液透析患者透析龄呈增长趋势

随着透析治疗技术的不断进步及对并发症的日益关注和有效控制，更多创新性的医疗器械产品逐步应用于临床，经过持续有效的透析治疗，越来越多的患者得以长期生存，整体来看，血液透析患者的透析龄呈增长趋势。根据中华医学会肾脏病学分会2025年第十九届重症肾脏病与血液净化大会公布的数据，截至2024年底，我国血液透析患者的平均透析龄达52.2个月，相比2015年增加了5.5个月，相比2011年增加了21.4个月；透析龄超过5年的患者数量比例约为33%，超过10年的患者数量比例为10.2%。（详见图11）



图 11 2015 年-2024 年中国大陆地区血液透析患者透析龄分布

数据来源：中国医学会肾脏病分会

血液透析设备国产替代空间广阔

血液透析设备因其较高的技术壁垒，国内市场份额仍然由进口产品占据主导。2023 年 1 月，国务院联防联控机制综合组明确提出省会城市和中心城市定点医院设置独立的血液透析中心，血液透析中心配备至少 30 台血液透析机，为国产透析机提供国产替代新空间。根据弗若斯特沙利文数据，我国血液透析机市场规模预计将从 2023 年的 26.15 亿元增长至 2027 年的 58.38 亿元，年复合增长率为 22.23%，呈现高速增长态势。（详见图 12）

综上所述，伴随糖尿病肾病成为血液透析患者主要原发病因、县域血液透析市场的加速下沉、透析治疗率的提高、透析龄的延长及血液透析设备国产化率的逐步提升，将进一步扩展血液透析产业空间。血液透析市场具备强劲成长韧性，血液透析产业具有广阔的增长空间。

③血液透析市场规模稳步增长

中国血液透析医疗器械市场总规模稳步增长，2019 年至 2023 年复合年均增长率为 5.67%，预计 2030 年将增至 515.15 亿元人民币。（详见图 12）

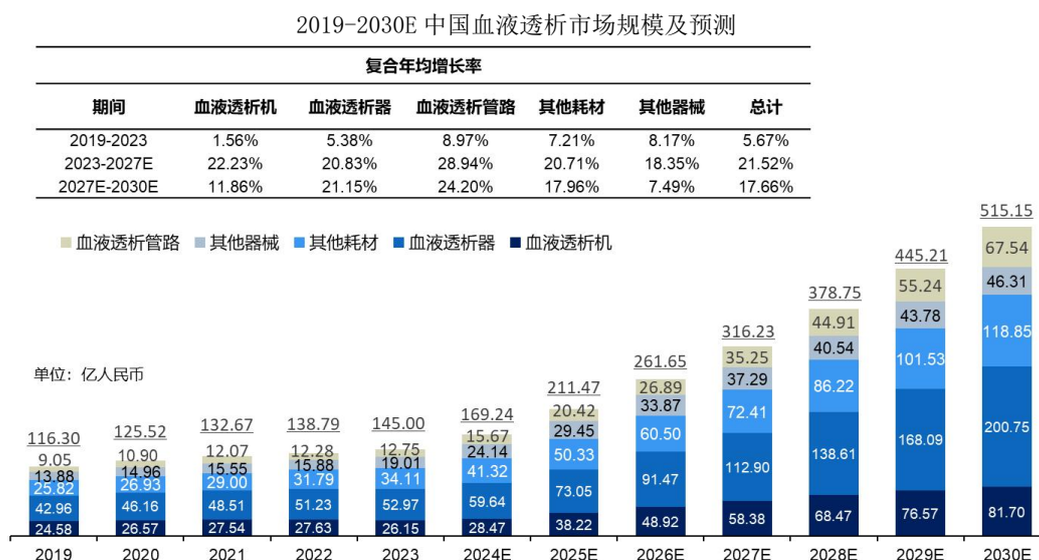


图 12 2019 年-2030 年 E 中国血液透析市场规模及预测

数据来源：弗若斯特沙利文

④ “国产替代+海外扩张”双轮驱动，国内血液净化头部企业有望在新兴市场实现弯道超车

2024 年集采规则中，首次将透析器国产企业与进口企业安排同组招标，消除原血液透析器分组招标的竞争壁垒，国产血液透析器竞争优势明显。集采等医保控费策略倒逼企业优化供应链和产品线，同时带来溢出效益，优势企业将通过集采中标积累产能，冲击海外市场。

根据美国肾脏数据系统（USRDS）数据，在收集到的 2022 年肾脏病数据的国家和地区中，ESRD 发病率如下：中国台湾发病率最高，为 536 人（PMP）；其次是墨西哥的哈利斯科州和阿加斯卡州，其加权平均水平为 430（PMP）；文莱达鲁萨拉姆为 424（PMP）；美国为 394（PMP）；新加坡为 375（PMP）；韩国为 360（PMP）；日本为 295（PMP）；马来西亚为 293（PMP）；希腊为 279（PMP）；泰国为 270（PMP）；印度尼西亚为 266（PMP）；巴西为 251（PMP）。（详见图 13）。近年来，亚洲（含东亚、东南亚）、南美等地透析治疗率大幅增加，血液透析增量市场潜力巨大，目前国内头部厂商正通过规模化和全产业链优势替代国外厂商，具备技术创新和全球化能力的企业将进一步扩大全球市场份额。公司成功完成印度尼西亚、秘鲁、墨西哥等国家的产品注册，并加速推进土耳其、越南、巴西等市场的认证进程，推动国际化进程不断加快。

2022 年每百万人口的 ESRD 的发生率的地理差异

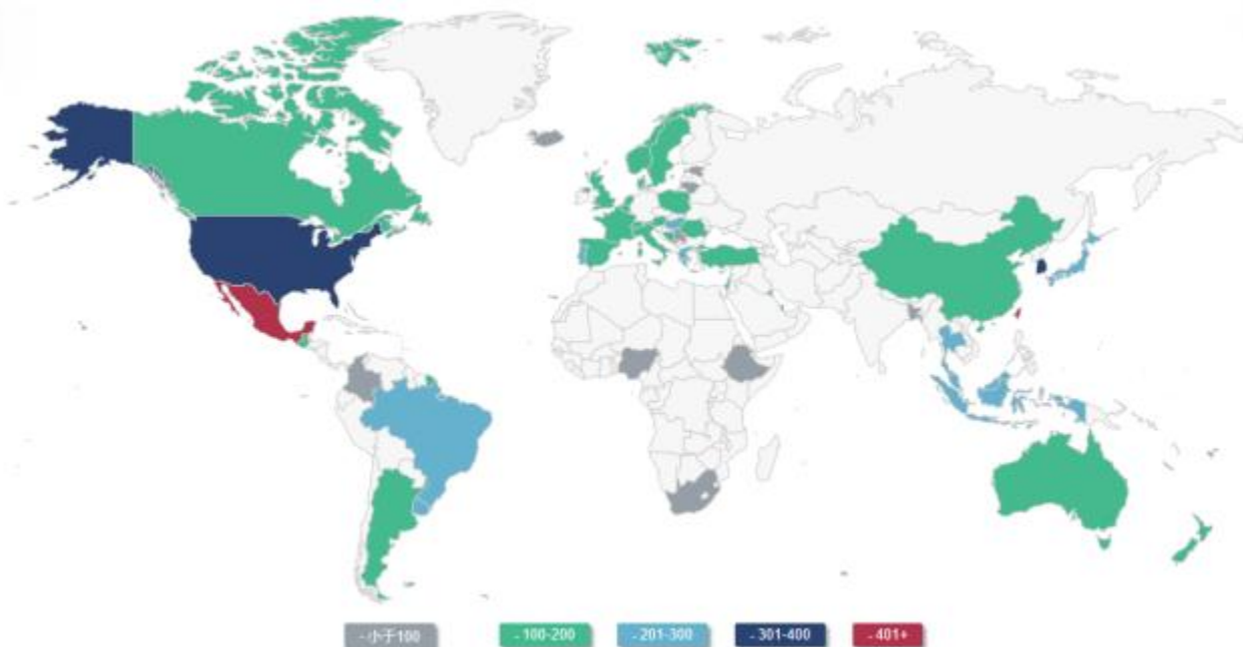


图 13 2022 年每百万人口的 ESRD 的发生率的地理差异

数据来源：美国肾脏数据系统（USRDS）

（2）血液净化类主要产品

公司已打造涵盖血液透析（HD）全产品链和血液透析滤过（HDF）、连续肾脏替代疗法（CRRT）等多种治疗模式的终末期肾病血液净化产品体系。公司的血液透析（HD）产品主要包括血液透析机、血液透析器、血液透析浓缩物、血液透析管路、一次性使用透析用留置针等，血液透析滤过（HDF）产品主要包括透析滤过机、血液透析滤过器、血液净化补液管路等，连续肾脏替代疗法（CRRT）产品主要包括连续性血液净化管路及附件。其中，公司一次性使用透析用留置针为国产品牌首款该产品，打破了进口垄断，该产品自上市以来，凭借国产首发优势，获得血液透析患者的极大关注，入院速度不断加快，该产品已中选二十三省（区、兵团）和京津冀“3+N”血液透析类医用耗材带量采购。

公司围绕完善多种血液净化治疗模式产品群，并推动血液透析产品迭代升级，拓展产品矩阵，公司自主研发并作为国产品牌首次获得审批注册的一次性使用血液透析器（湿膜，高通量/非高通量），作为普通透析器迭代升级产品服务于广大透析患者，其以先进的透析膜湿化填充工艺和更加优异的生物相容性，减少了过敏反应，提升了患者的透析体验和生存质量，该产品与 PP、PC 材质高通量、非高通量“干膜”透析器，共同构成国产品牌血液透析器最齐全的产品群。公司针对透析患者常见的骨代谢异常、低血糖、微炎症等问题，对产品进行迭代升级，构建起包括低钙血液透析浓缩液、高钙血液透析浓缩液、枸橼酸盐血液透析粉、冰醋酸型血液透析浓缩液、含糖血液透析浓缩液、血液透析粉/干粉、A 液

+B 粉（含联机干粉）的透析浓缩物等多种特殊配方和不同型号的血液透析浓缩物产品群，满足血液透析个性化治疗需求，进一步完善血液透析个性化治疗产品服务平台，激发市场新活力。

子公司成都威力生是专业从事血液净化系列医疗设备研发、制造和销售的国家高新技术企业，能为医院和透析中心提供包括血液透析机、血液透析滤过机、血液透析制水系统及血液透析集中供液系统在内的整体解决方案。报告期内，成都威力生新获得移动式血液透析用制水系统产品注册证，该移动制水系统专为血液透析治疗提供符合标准的水源，灵活可移动，突破了传统固定透析场景的限制，可分流部分集中透析中心的患者，提升透析治疗的灵活性和可及性，提高医疗服务的效率。相比“固定式”血液透析制水系统，该移动制水系统无需大规模基建即可在基层开展透析治疗，帮助优质医疗资源向基层医疗机构延伸，推动分级诊疗落地实施。

成都威力生不断完善和优化产品性能，加快对血液透析设备、制水系统等迭代升级，产品竞争力提升明显，市场开拓成效显著，报告期内，公司血液透析设备销售数量同比增长 84%。



图 14 血液净化类产品图（部分）

（具体内容详见三鑫医疗官网：<https://www.sanxin-med.com/>）

血液净化类主要产品介绍

公司拥有 37 项血液净化类产品注册证，以下为 13 项主要产品介绍：

序号	治疗模式	产品名称	注册分类	适用范围	产品特点
1	血液透析 (HD)	血液透析设备	Ⅲ类	W-T2008-B 型号供医疗部门对成年慢性肾功能衰竭患者进行血液透析治疗。	W-T2008-B 型号用于血液透析治疗模式；自主掌握血液透析设备的核心关键技术，部分关键性能参数优于进口产品；客户可自主选择个性化透析曲线，提供针对性透析方案。
2		一次性使用血液透析器	Ⅲ类	本产品适用于急性或慢性肾功能衰竭患者的血液透析治疗。	是透析过程中的核心产品，具有较高的技术壁垒；拥有干膜透析器（PC、PP 材质的高通量/非高通量）、湿膜透析器（高通量/非高通量）系列，为临床提供更加系统和全面的透析治疗解决方案；自主掌握纳米调控聚醚砜透析膜技术，膜纺丝关键技术处于国际先进水平。
3		血液透析浓缩液	Ⅲ类	本产品与血液透析机配合使用，用于急、慢性肾功能衰竭患者及药物中毒患者进行血液透析。	包括 A 液、B 液；已实现全自动化生产；拥有低钙、高钙、含糖、A 液+B 粉（含联机干粉）等特殊配方和多种组合的血液透析浓缩物，可满足不同患者的个性化透析需求；在江西、云南、四川、黑龙江等地布局生产基地，具备市场快速响应能力，市场（国内）占有率名列前茅。
4		血液透析粉	Ⅲ类	适用于急、慢性肾功能衰竭患者的血液透析治疗。	包括 A 粉、B 粉，与透析用水按一定比例配合使用；拥有冰醋酸和枸橼酸等配方；包含单人、双人、十人份等装量，满足不同临床需求。
5		一次性使用血液透析管路	Ⅲ类	本产品临床上与透析器和透析机装置配套使用，在血液透析治疗中承担血液通路的功能。其中动脉血液管路承担将患者血液引出体外，而静脉管路则承担将经过“处理”的血液送回患者体内。	由一组动脉管路、一组静脉管路以及其他辅助管路组成，透析时对人体提供血管通路；能与各厂家机型配套使用，满足血液透析不同治疗模式的管路需求。
6		一次性使用透析用留置针	Ⅲ类	本产品用于血液净化过程中，建立血液通道，留置时间不超过 24 小时。	该产品以轻柔顺滑的软管替代钢针留置体内，提升了透析舒适度和安全性；导管保持了较大血液流动空间，可提高透析效率。
7		透析液过滤器	Ⅲ类	用于清除透析液中的内毒素、细菌与不溶性微粒。产品在 150 次治疗或达到最大使用时间（透析机为 900 小时）后必须更换（以先到者为准）。	多型号可适配市场上常用机型，满足临床多样化需求。
8		一次性使用机用采血器	Ⅲ类	本产品适用于与血液透析或血液滤过系统配套使用，用于从人体采集血液，并将透析或滤过处理后的血液或血液成分回输给人体。	也称“内瘘针”，透析过程中用于内瘘穿刺，与血液回路连接，与透析管路配套使用。
9		血液透析制水系统	Ⅱ类	产品供医疗部门用于制备多床血液透析用水和粉末制备浓缩液用水、透析液制备用水、透析器复用水。	国内首台三级反渗透水处理设备，可去除溶解性无机物、细菌、颗粒等有害物质，保障透析安全。移动式血液透析用制水系统灵活可移动，突破了传统固定透析场景的限制，提升透析治疗的灵活性和可及性。
10	血液透析滤过 (HDF)	血液透析设备	Ⅲ类	W-T6008S 型号供医疗部门对成年慢性肾功能衰竭患者进行血液透析、血液透析滤过治疗。	W-T6008S 型号，用于血液透析滤过治疗模式；自主掌握血液透析设备的核心关键技术，部分关键性能参数优于进口产品；客户可自主选择个性化透析曲线，提供针对性透析方案。
11		血液透析滤过器	Ⅲ类	产品适用于急性或慢性肾功能衰竭患者的血液透析、血液透析滤过治疗。	结合血液透析和血液滤过的优点，可通过弥散和对流两种机制清除溶质，在单位时间内比单独的血液透析或血液滤过清除更多的毒素物质。

12		血液净化补液管路	III类	本产品用于临床血液净化过程，作为血液透析滤过和血液滤过治疗输送置换液的管路。	为血液滤过补液专门设计的一款产品；能与各厂家机型配套使用。
13	连续肾脏替代疗法（CRRT）	连续性血液净化管路及附件	III类	本产品适用于连续性血液净化治疗。	即 CRRT 管路及附件，该产品适配多款市场常用机型；可选择多种治疗模式，涵盖 SCUF、CVVH、CVVHDF、CVVHD、CHFD、HVHF、CPFA 及其他联合血液净化技术。

2、给药器具业务

（1）给药器具领域行业现状

①产品具备刚需属性，市场空间广

给药器具产品被广泛应用于手术、麻醉、护理等临床医疗领域，属于临床及护理基础耗材，具备刚需属性。与医疗器械行业其他细分市场相比，给药器具医用耗材在资金、技术、人员等方面要求相对较低，具有产品种类繁多、规格丰富、竞争格局分散等特点，但其市场容量足够大。近年来呼吸系统疾病呈现交替或叠加流行的态势，各地发热门诊、急诊患者数量呈现一定上升的趋势，增加了给药器具产品的市场新需求。

②安全性、便捷性、精确性给药器具需求持续增加

随着人口老龄化加剧、慢性病患者数量持续上升及医疗技术的不断进步，临床对给药器具在安全性、便捷性、精确性等方面的要求日益提高。第一，老年人和慢性病患者往往需要长期接受药物治疗，直接推动了对安全、便捷的给药器具产品需求增长；第二，新型药物和疗法的涌现，如生物制剂和靶向治疗，对给药器具产品的精确性和安全性提出了更高要求，进一步促进了行业的技术创新；第三，随着医疗模式的转变，越来越多的患者倾向于居家或在基层医院、社区门诊接受治疗，推动了对便携式、易用给药器具产品的需求。

③市场竞争加剧，朝高端给药器具产品转型

目前给药器具行业内涉及企业较多，产品同质化严重且竞争格局分散。给药器具行业涵盖从低端普通输液器注射器到高端智能输注泵等多种产品，不同产品的技术门槛、价格区间和目标客户群体差异巨大。高端市场以智能化、精准化为核心，主要由头部企业主导；低端市场以价格竞争为主，本土企业一般通过低价策略和渠道优势占据较大份额。这将促使企业加强自主创新，逐步向高端给药器具产品转型，以适应市场的变化和 demand。

（2）给药器具领域主要产品

公司是国内给药器具产品较早通过 CE 认证、美国 FDA510（k）上市通告以及世界卫生组织（WHO）PQS 认证的企业，先后参与《GB 8368-2018 一次性使用输液器 重力输液式》《GB 8369.1-2019 一次性使用输血器 第一部分：重力输血式》《YY/T 0923-2024 液路、血路用连接件微生物侵入试验方法》等多项给药器具产品国家标准/行业标准的制定或修订，在行业内具有一定的影响力。

近年来，公司给药器具产品在材料优化、功能升级、注射原理等方向持续突破，推出精密过滤输液、避光输液、安全注射、医用无针注射等多款功能性新型产品，推动给药器具行业在安全、精确、便捷、便携等方面转型升级。报告期内，公司新增预充式导管冲洗器产品注册证，进一步延伸了公司给药器具类产品线，将为临床治疗提供更加安全、高效的导管护理解决方案。依托新材料研发，新型增塑剂、生物相容性材料等应用逐渐增多，不含 DEHP 塑化剂的 TPU 或 TPE 材质的给药器具逐渐应用于新生儿输液、血液透析、脂溶性药物输注，公司通过在不含 DEHP 塑化剂及 TPU 材质输液产品工艺和靶向治疗患者用输液器多层共挤技术的不断精进，推出一一次性使用精密过滤输液器（无邻苯）、一次性使用避光精密过滤输液器（避光、精密止液）等产品；针对糖尿病患者长期多次注射胰岛素的痛点，推出医用无针注射器。公司将紧跟市场需求，持续对给药器具产品迭代升级。



给药器具整体解决方案



一次性使用精密过滤输液器(无邻苯)



一次性使用避光输液器(精密过滤)



一次性使用输液器



医用无针注射器



一次性使用无菌注射器



一次性使用无菌自毁式固定剂量疫苗注射器(带针)



正压静脉留置针



一次性使用静脉留置针



预充式导管冲洗器

图 15 给药器具类产品图 (部分)

(具体内容详见三鑫医疗官网: <https://www.sanxin-med.com/>)

给药器具类主要产品介绍

公司拥有 56 项给药器具产品注册证，以下为 10 项主要产品介绍：

序号	产品名称	注册分类	适用范围	产品特点
1	一次性使用精密过滤输液器 带针	Ⅲ类	本产品适用于临床需进行精密过滤和精量调节的患者输液。	采用创新的高流速非对称结构止液膜，可达到自动止液、自动排气效果，使药液流速稳定可控，同时配备 2 μ m、3 μ m、5 μ m 多规格精密过滤器，可滤除 95% 以上不溶性微粒，产品安全可靠，满足临床个性化需求。
2	一次性使用避光精密过滤输液器	Ⅲ类	本产品用于临床避光及精密过滤输液，适用于顺铂、盐酸左氧氟沙星和维生素 C 光敏性药物输注。	具备自动止液和精密过滤功能，双层管路结构，外层采用避光材料，内层采用了 TPU 材料，避光性能佳。创新的非对称微孔过滤膜更符合临床需求。
3	一次性使用输液器	Ⅲ类	本产品适用于临床患者一次性输液用。	具有丰富的型号规格，可满足临床不同的输液需求。
4	医用无针注射器	Ⅲ类	本产品用于胰岛素皮下注射。	由无针注射推进器、安瓿瓶（一次性耗材）等组成，无针无痛，消除恐针心理，避免长期注射产生的硬结问题；弥散给药，加快药物吸收；操作简单，能满足患者多种使用场景。
5	一次性使用无菌注射器	Ⅲ类	本产品用于患者皮下、静脉、肌肉注射药物用。	丰富的型号规格设计，配有全尺寸系列针管，满足不同的临床需求。
6	一次性使用无菌自毁型固定剂量疫苗注射器 带针	Ⅲ类	本产品用于抽取疫苗或注入疫苗后立即对人体进行手动注射。	外套入口处有卡环设计，具有自毁功能，有效防止二次使用，避免交叉感染；固定剂量设计，适用于疫苗接种。
7	正压静脉留置针	Ⅲ类	本产品适用于插入外周静脉血管系统内实施输液用，留置人体时间不大于 72 小时。	针尖屏蔽式正压静脉留置针具有正向流动和针尖屏蔽功能，防止意外刺伤和交叉感染，保护医护人员。
8	密闭式静脉留置针	Ⅲ类	本产品适用于插入外周静脉血管系统内辅助治疗，留置人体时间不大于 72 小时。	无针连接，密闭式一体化设计，针尖屏蔽装置，采用不含 DEHP 塑化剂的材料，可用于与 PVC 不相容的药物输注。
9	一次性使用静脉留置针	Ⅲ类	本产品用于临床插入外周血管系统内，进行反复输液/输血、胃肠外营养、紧急抢救。	减少患者因反复静脉穿刺而造成的痛苦，缓解恐针心理，便于临床用药，在临床上广泛应用。
10	预充式导管冲洗器	Ⅲ类	本产品适用于不同药物治疗的间隙，封闭、冲洗导管的管路末端。	一次性使用无菌产品，采用无针设计、预充式设计和防回血设计，提升医护人员操作的安全性和便利性，同时降低患者的感染风险。

3、心胸外科业务

(1) 心胸外科领域行业现状

根据中国生物医学工程学会体外循环分会在《中国体外循环杂志》发表的 2023 年度《中国心外科手术和体外循环数据白皮书》，2023 年度共有 771 家医院开展了心脏大血管外科手术，总手术量为 34.18 万例，其中体外循环模式下手术总量共计 19.79 万例，占总手术量的 57.9%。与 2022 年相比，心脏外科手术增加了 7.85 万例，增幅为 29.8%；体外循环模式下手术增加了 3.8 万例，增幅为 23.76%。总体来看，体外循环模式手术总量有所增加，但整体规模不大，其耗材整体市场规模约为 2.5 亿元。（详见图 14）



图 16 2014-2023 年心脏外科体外循环模式下的总手术量

数据来源：2023 年中国心外科手术和体外循环数据白皮书

子公司宁波菲拉尔主要从事心脏外科体外循环耗材的研发、生产与销售，产品主要应用于心脏外科体外循环手术过程，特别是需要打开心脏进行操作的心脏外科手术（心内直视术）。心内直视术特指在心脏停跳或者不停跳的情况下，打开心脏进行缺陷矫正或去除病变、安装瓣膜、血管搭桥等手术操作，以恢复心脏的解剖外观、生理功能。宁波菲拉尔主要产品包括人工心肺机体外循环管道包、一次性使用血液微栓过滤器、一次性使用贮血滤血器、一次性使用心脏冷停搏液灌注器、一次性使用心肺转流血路接头、一次性使用右心吸引头等。

宁波菲拉尔的主要产品覆盖全国 400 多家开展了心脏外科体外循环手术的三甲医院，其动脉微栓过滤器产品在国内市场占比 50%以上，一次性使用人工心肺机体外循环管道包等其他产品在国内市场占比 30%以上。同时，宁波菲拉尔作为全国医用体外循环设备标准化技术委员会（SAC/TC 158）委员单位，近年来作为标准主要起草单位主持及参与了 7 项行业标准的制订/修订工作，被全国医用体外循环设备标准化技术委员会评定为“标准化工作先进单位”。宁波菲拉尔在其所处的心脏外科体外循环耗材领域处于行业龙头地位。

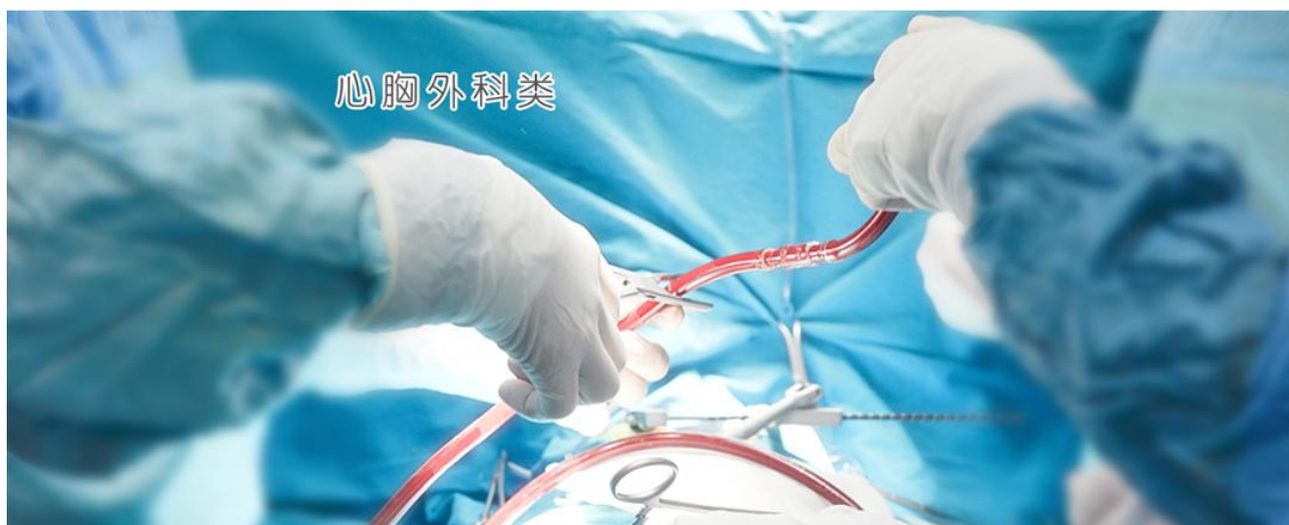


图 17 心胸外科类产品图

(具体内容详见三鑫医疗官网：<https://www.sanxin-med.com/>)

心胸外科类主要产品介绍

公司共拥有 7 项心胸外科产品注册证，以下为 6 项主要产品介绍：

序号	产品名称	注册分类	适用范围	产品特点
1	一次性使用心脏冷停搏液灌注器	Ⅲ类	适用于体外循环心脏直视手术；适用于冷却、传输、灌注心脏停搏液和氧合血液。	具有变温性能稳定、灌注残留少、进出口压力小等优点，可根据临床需要采用不同的灌注配比。
2	一次性使用人工心肺机体外循环管道包	Ⅲ类	适用于心脏手术中供人工心肺机连接各个器械组成一个动脉系统和腔静脉系统回路。	具有成人型、儿童型和婴儿型，可提供动脉插管、静脉插管、氧饱和度接头等多配件的选择，满足不同临床需求。
3	一次性使用贮血滤血器	Ⅲ类	本产品适用于自身血液回收和心肺转流直视手术作贮血、滤血、祛泡用。	开放式贮血器用于血液体外循环手术，具有贮血、滤血和祛泡等功能；封闭式贮血器用于手术过程中患者自身血液的回收，有效减少血资源浪费，避免交叉感染。

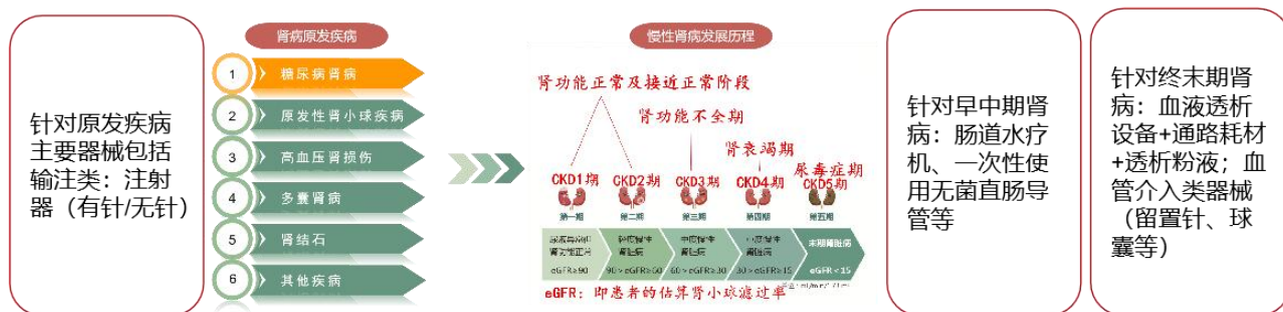
4	一次性使用血液微栓过滤器	III类	本产品用于心脏直视手术中,适用于滤除人体血液中的微栓、碎屑、血块、微气泡及其他具有潜在性危险的固体物质。	具有成人型、儿童型和婴儿型;螺旋形血流设计,减少血液破坏;过滤面积大,使流量达到最大化;进出口压差小,保证血流顺畅;预充量少,占用血资源少。
5	一次性使用心肺转流血路接头	III类	适用于体外循环手术心肺转流系统中血路通道输送血液、观察和连接使用。	属于物理连接,无环己酮等粘接剂;能适配现有市场所有体外循环管路。
6	一次性使用右心吸引头	III类	产品适用于体外循环心脏直视手术,用于吸引胸腔血液,提供良好的手术视野。	一次性使用的设计减少了器械清洗和消毒过程中可能出现的损坏或污染;多种型号和规格可供选择,适应不同患者的需求和手术要求。

4、糖尿病治疗器械、早中期肾病干预和治疗器械、血管介入器械

公司在持续深耕终末期肾病治疗器械领域的基础上,进一步延伸至肾病全病程治疗过程,不断拓展产品矩阵,致力于逐步实现“肾病原发疾病(糖尿病)-早中期肾病-终末期肾病”一体化战略布局,为患者提供肾病全周期医疗器械的解决方案。

肾科产业链概况

上游原材料:透析膜(化工材料)、管材、泵、阀等零部件以及透析液的原料



中游:血液净化相关设备及耗材的生产厂商和流通环节的经销商

下游:各类医疗机构及患者

图 18 肾科产业链概况

(1) 糖尿病治疗器械

据国际糖尿病联盟(IDF)《IDF全球糖尿病地图》(第11版)公布的数据,我国糖尿病人数为全球第一,2024年中国成人糖尿病患者(20-79岁)总数约为1.48亿,预计到2050年将达到1.68亿。2024年,中国成年人糖尿病患病率为13.79%(1980年仅为0.67%),患病率随着年龄增长呈上升趋势,其中75-79岁人群的患病率相对较高。另外,中国近一半(49.7%)的成年糖尿病患者未被确诊,大量未确诊患者面临着更高的并发症风险,也给疾病防控带来挑战,疾病防治形势极为严峻。糖尿病几乎可影响人体的每个部位,因此必须有效管理糖尿病;若未得到治疗,糖尿病可能导致心脏病、中风、肾损伤及神经损伤在内的潜在并发症,快速增长的糖尿病患者人群形成了巨大的血糖管理需求,随着经济的快速发展和人民健康意识的提升,糖尿病管理医疗器械市场规模将保持增长。

糖尿病是一种慢性终生性疾病,目前无法根治,注射胰岛素控制血糖依然是糖尿病晚期管理的主要手段。糖尿病患者在使用金属针头注射装置进行胰岛素注射时,容易发生断针、刺伤感染,或因注射方法不正确引起局部皮肤改变,比如局部脂肪萎缩,易形成硬结。为针对性地解决糖尿病患者面临的难点问题,公司研发推出医用无针注射器,在能消除患者恐针心理、免受扎针痛苦的同时,通过弥散给药方式,加快药物吸收效率,真正实现无针、舒适、高效注射胰岛素。同时,该产品需配套安瓿瓶(一次性耗材)使用,便于携带,操作简单,能满足患者多种使用场景。公司将深入解决患者痛点,通过工艺优化,在患者使用便捷性和适配市场通用安瓿瓶产品等方面,加快该产品的迭代创新;并结合无针注射的优势,进一步拓展使用场景,以扩大市场容量。



图 19 医用无针注射器

(2) 早中期肾病干预和治疗器械

根据中国医院协会医院医疗保险专业委员会组织的专家论证，认为：“中药高位结肠序贯净化治疗技术”（结肠透析）对保留患者的残余肾功能，有效地延缓慢性肾病的进展具有实际的临床意义，尤其是对于早中期肾病患者具有良好的治疗作用。结肠透析利用结肠黏膜的半透膜特性，通过灌洗液清除体内代谢废物（如尿素、肌酐等），从而减轻肾脏负担。中华医学会肾脏病学分会发布的《中国慢性肾脏病早期评价与管理指南》（2020）指出，结肠透析通过清除毒素和调节内环境，对延缓慢性肾病进展具有积极作用。《结肠透析在慢性肾脏病治疗中的应用专家共识》（2021）指出，结肠透析安全性高，常见副作用（如腹胀、腹泻）通常较轻微。

子公司江西圣丹康致力于提供早期慢性肾病管理解决方案，重点打造肠道健康及肾病医疗装备、中药结肠透析、药械结合等产品，旨在保护肾功能不全患者的残余肾功能，造福于数量庞大的早、中期慢性肾病患者。江西圣丹康分别于2023年6月、2024年2月获得一次性使用无菌直肠导管注册证和肠道水疗机注册证，两者配套使用，可实现高位结肠清洗。一次性使用无菌直肠导管将中药制剂灌入横结肠，利用肠黏膜的生物半透膜原理，通过弥散和渗透原理，吸收药物有效成分，并通过增加肠道的分解和排泄能力，降低血肌酐和尿素氮、尿酸等尿毒症毒素，排除体内的代谢产物，从而减轻肾脏负担，对延缓肾脏病进程可以起到积极的干预作用。结肠清洗过程中，肠道水疗机安装的恒温加热装置将中药液加热至人体适宜温度，可提升肠壁对药液的吸收能力；该产品采用人机交互操作界面，具备温度、流量、压力等实时参数反馈功能，在操作过程中能够更加精准控制液体流量接近正常肠道蠕动水平，增强患者舒适度和医护人员操作便捷度。报告期内，江西圣丹康成功列入江西省第一批创新型中小企业名单，是对其专业化水平、创新能力和发展潜力的肯定与鼓励。



图 20 肠道水疗机

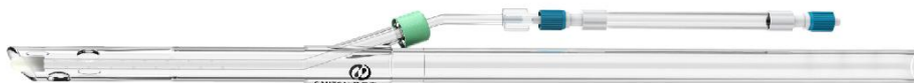


图 21 一次性使用无菌直肠导管

(3) 血管介入业务

①血管介入领域行业现状

目前我国在外周血管介入器械领域正处于发展初期，但随着技术革新和国产企业的崛起，我国主动脉及周围血管介入器械市场拥有巨大的发展潜力和发展空间，将逐渐向国际领先水平靠齐。根据弗若斯特沙利文分析，按产品出厂价计算，2021 年我国心血管介入器械市场规模为 372 亿元，预计到 2030 年市场规模将达到 1,402 亿元，2021 年至 2030 年期间的复合年增长率为 15.9%。其中，外周动脉使用的介入器械主要包括外周动脉支架、球囊扩张导管、远端保护器、导引导丝、导引导管等。随着人口老龄化的加剧，外周血管疾病发病率越来越高，未来我国外周动脉介入手术量将不断增长，我国外周动脉介入支架和球囊市场也将不断扩大。根据弗若斯特沙利文分析，按厂家出货量和出厂价口径统计，预计到 2030 年中国外周动脉介入支架和球囊市场将增长至 68.0 亿元。

外周血管介入器械的全球市场主要由美国和欧洲、日本地区的厂商主导，前五大厂商占据全球约 68.7% 的市场份额，我国依然由进口产品占据绝大多数市场份额，国产替代程度低。不过，随着国产医疗器械政策红利的不断释放和技术创新的进步，国产血管介入器械将进一步打破进口垄断，国产替代空间广阔。

②血管介入领域主要产品

公司血管介入产品首先围绕透析患者自体动静脉内瘘布局，内瘘是血液透析治疗中重要的血流通道，是终末期肾病患者维持长期透析所必需依赖的基础，被称为透析患者的“生命线”。透析内瘘因长期透析反复穿刺易导致狭窄、血栓发生，从而影响透析治疗，严重时会导致内瘘功能丧失，需要住院治疗，因而透析内瘘的保护极其重要。日本是全球平均透析龄最长的国家之一，十分重视对透析患者透析动静脉内瘘的保护，通过广泛应用一次性使用透析用留置针和高频

率使用 PTA 高压球囊扩张导管疏通内瘘等方式，保持内瘘畅通，保证透析质量。

公司围绕内瘘保护深度布局血管通路研究和血管介入产品开发，成果显著，已取得 PTA 高压球囊扩张导管、血管鞘组、一次性使用球囊扩充压力泵等多张注册证，自主研发的漏血监测器通过江西省药品监督管理局创新医疗器械申请的审查，PTA 高压球囊扩张导管达到同类产品国内领先水平，获得了江西省新产品证书。国内临床使用的针对透析内瘘治疗的血管介入器械以进口产品为主，市场价格高，医保难以全面有效覆盖，目前仅极少数患者使用。目前，公司正积极配合推动此类产品在更多地区纳入医保目录，加快国产替代步伐，普惠广大透析患者。2025 年初，公司 PTA 高压球囊扩张导管已中选省际联盟外周血管介入导引通路等 4 种医用耗材集中带量采购项目，有望通过集采快速实现“以价换量”，带来市场新突破。公司将依托新材料、新工艺的进一步发展，为患者提供更高水平的介入/植入产品。



图 22 PTA 高压球囊扩张导管



图 23 血管鞘组



图 24 一次性使用球囊扩张压力泵

(具体内容详见三鑫医疗官网：<https://www.sanxin-med.com/>)**血管介入类主要产品介绍**

序号	产品名称	注册分类	适用范围	产品特点
1	PTA 高压球囊扩张导管	III类	该产品适用于外周血管系统（如髂动脉、股动脉、腘动脉、膝下动脉、锁骨下动脉以及肾动脉等）的经皮腔内血管成形术（PTA），并适用于治疗自体或人造透析用动静脉瘘的堵塞病变。	该产品采用同轴设计，受力均匀、易于快速通过瘘口弯折处；具备高爆破压，能有效扩张狭窄病变；尖端柔软无鱼嘴效应，过弯时不易划伤血管内壁；球囊头端自动聚拢套管，方便多次进鞘；尖端细短，便于快速通过狭窄位置。
2	血管鞘组	II类	适用于经皮穿刺，建立有助于血管内器械进入的通路，将导丝、导管等医疗器械导入血管。	该产品配套 PTA 高压球囊扩张导管、球囊压力泵，共同用于开展血管介入手术，具备顺行低阻力穿刺优势，且产品柔韧性较高、穿刺手感好、易于施力。
3	一次性使用球囊扩充压力泵	II类	用于血管介入手术中，与球囊扩张导管连接使用，通过压力表显示的压力值，对球囊作精确充盈及收缩，从而达到扩张或收缩球囊的目的。	该产品配套 PTA 高压球囊扩张导管、血管鞘组使用，开展血管介入手术，具有高压稳定、加压轻松、扩充精准的特点。

（四）主要经营模式**1、研发模式**

公司采用集成产品开发（IPD）的研发模式，以临床需求为导向，自主研发和外部协同研发相结合。

2、采购模式

公司以产定购，采用原辅材料集中采购和低值易耗品零星分散采购相结合的采购模式。

3、生产模式

公司实行以销定产、批量生产的方式，按照销售计划及客户需求制定生产计划。

4、销售模式

按公司产品类型和客户类型的不同特点，公司实行经销和直销相结合的销售模式，并以经销为主、直销为辅。

（1）经销模式

由于公司产品主要是应用于临床的医用耗材，终端客户主要为医院等医疗机构，存在数量众多、分布广泛、需求各异等特点，借助经销商的渠道和资源，以经销模式能够更快速地开展业务。

（2）直销模式

公司对于自身内部销售资源可直接覆盖的区域，实行直销的销售模式，直销模式可以促进公司产品研发创新能力的持续提升，更好地满足临床实际需求。

（五）主要业绩驱动因素

1、行业政策持续利好

近年来，中国医疗器械行业受到各级政府的高度重视和国家产业政策的重点支持。国家陆续出台了多项政策，鼓励医疗器械行业创新发展，《中共中央关于进一步全面深化改革 推进中国式现代化的决定》《“十四五”国民健康规划》《质量强国建设纲要》《全面提升医疗质量行动计划（2023-2025 年）》等产业政策为医疗器械行业的发展提供了明确、广阔的市场前景。2024 年 8 月 28 日，《中华人民共和国医疗器械管理法（草案征求意见稿）》向社会征求意见，将医疗器械研制与创新纳入发展重点，国家层面建立医疗器械产业发展基金，促进高性能、高品质医疗器械的创新发展；在国际交流与合作方面，持续加强医疗器械出海展会和对接平台支持，加强医疗器械监管国际合作，支持医疗器械企业开拓国际市场。进一步完善生产经营环境，为医疗器械行业科技创新和全球化提供了指导意见与重要支持。

2、国内外血液透析产业发展空间大

近年来，我国慢性肾病及终末期肾病的患者人数不断增长。根据弗若斯特沙利文分析数据，2019 年至 2023 年，中国 ESRD 患者数量从 302.52 万人增加到 412.59 万人，这一期间的复合年均增长率为 8.07%，预计到 2027 年，中国 ESRD 患者数量将增至 527.13 万，2023 至 2027 年的复合年均增长率为 6.32%，2027 年至 2030 年的复合年均增长率为 5.17%。伴随糖尿病肾病成为血液透析患者主要原发病因及终末期肾病患者数量的增加，血液透析市场刚性需求将保持稳步增长；而县域血液透析市场加速下沉、透析治疗率的提高、透析龄的延长及血液透析设备国产化率逐步提升，将进一步扩展血液透析产业空间。近年来，亚洲（含东亚、东南亚）、南美等地透析治疗率大幅增加，国产血液透析设备及耗材出海市场前景广阔，血液透析增量市场潜力巨大。总体而言，血液透析市场具备强劲成长韧性，血液透析产业具有广阔的增长空间。

3、科技创新释放发展潜力

公司深入实施创新驱动发展战略，坚持聚焦主业，以项目为依托，围绕完善多种血液净化治疗模式产品群，推动血液透析产品迭代升级，并从肾病全病程管理布局糖尿病、早中期肾病、血管介入等领域。公司“血液透析器的医用聚醚砜（PES）材料国产化制备技术及产业化研究”项目及一批处于研究开发过程中的创新型医疗设备、替代进口的高值耗材及创新产品（如智能肠道水疗机、人工血管、抗凝血涂层导管、血浆分离器、漏血监测器等）陆续获得工信部揭榜挂帅项目、江西省重点研发计划、江西省赣鄱俊才支持计划、省市科技重大项目、创新医疗器械审评绿色通道等专项支持，展现出强大的研发实力和科技攻关能力。

报告期内，公司新增 11 项已授权和受理的发明专利，新增血液透析浓缩液（含糖）、预充式导管冲洗器、移动式血液透析制水系统共 3 项医疗器械注册证。截至 2025 年 6 月 30 日，公司获得已授权专利 222 项，获得受理的专利 140 项，发表论文 29 篇，持有 105 项医疗器械注册证，科技成果显著。公司凭借成熟的产业基础和人才团队等优势，在血液透析全产业链的基础上，积极布局血液透析滤过（HDF）、连续肾脏替代疗法（CRRT）等血液净化治疗领域，已获得连续性血液净化管路及附件、血液透析滤过器等医疗器械产品注册证；公司针对血液透析患者的个性化需求围绕现有产品迭代升级，不断丰富产品矩阵，陆续推出低钙血液透析浓缩液、高钙血液透析浓缩液、枸橼酸型血液透析粉、冰醋酸型血液透析浓缩液、含糖型血液透析浓缩液等多种特殊配方和不同型号的血液透析浓缩物产品群，并获得国产“首证”湿膜透析器，进一步打造了血液透析个性化治疗产品服务平台；与此同时，公司通过肾病全病程管理切入糖尿病、早中期肾病、血管介入等领域，不断延伸产品管线，取得了医用无针注射器、PTA 高压球囊扩张导管、一次性使用透析用留置针、肠道水疗机等产品注册证，并积极推动研发成果落地产业化，激发市场潜力。

（六）公司经营成果概述

报告期内，公司实现营业收入 76,080.80 万元，较上年同期增长 10.83%；实现归属于上市公司股东的净利润为 11,511.81 万元，较上年同期增长 8.35%；实现归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润为 10,323.00 万元，较上年同期增长 9.26%。公司业务主要体现在以下几大领域：

血液净化类：报告期内，血液净化类产品实现营业收入 62,559.16 万元，比上年同期增长 19.73%，该产品营业收入占公司总收入的比重为 82.23%。本报告期内，公司国外市场开拓成效显著，优势产品血液透析器、血液透析粉、血液透析管路经营业绩快速增长，血液透析设备出口订单较上年同期大幅增长。

给药器具类：报告期内，给药器具类产品实现营业收入 8,240.98 万元，比上年同期下降 15.06%，该产品营业收入占公司总收入的比重为 10.83%。

心胸外科类：报告期内，心胸外科类产品实现营业收入 3,498.03 万元，比上年同期增长 0.74%，该类产品营业收入占公司总收入的比重为 4.60%。

其他类：报告期内，其他业务实现营业收入 1,782.63 万元，该类业务营业收入占公司总收入的比重为 2.34%。

产品获多国市场准入认证，彰显全球竞争力

公司正式开启全球化新篇章，成功完成印度尼西亚、秘鲁、墨西哥等国家的产品注册，并加速推进土耳其、越南、巴西等市场的认证进程。通过搭建全球自主持证体系，公司血液净化业务进一步强化国际市场布局，显著提升全球竞争力，为品牌全球化奠定坚实基础。报告期内，海外市场开拓成效显著，海外业务实现营业收入 18,700.17 万元，同比增长 67.30%，成为公司业绩增长的重要驱动力。

优化研发生产基地的全国布局，构建弹性产能储备体系

为满足血液透析产品不断增长的市场需求，实现产品的高效灵活配置，也为市场空间广阔的新赛道储备新产能，实现血管介入等新业务的快速扩容，公司紧贴市场需求，依托在医疗器械领域积累的先进生产技术水平、多基地建设经验和经营管理经验，在江西、云南、黑龙江、宁波等生产基地基础上进一步组建四川生产基地、扩建江西研发生产基地，新增的两大生产基地均已顺利通过验收并取得生产许可。

四川威力生作为公司在西部发展战略布局中的关键支点，在有效缩短服务半径的同时，实现资源的高效协同，以透析设备驱动耗材业务协同增长，绘就血液净化全产业链创新发展的蓝图。目前，四川威力生已拥有一次性使用血液透析器（干膜）、血液透析浓缩液、血液透析粉、一次性使用血液透析管路、透析机消毒液、一次性使用血液透析器（湿膜，高通/非高通）等血液透析系列产品注册证，产能逐步释放，为公司在西部市场的深耕奠定了坚实基础。

江西血液透析系列产品研发生产基地项目（一期）进展顺利，透析膜纺丝线、透析器组装线已于 2024 年投产使用，江西血液透析浓缩液生产基地将重新规划建设 3000 万人份的血液透析浓缩液产线，目前新基地正在进行设备调试，投产后将构成规模庞大的血液透析浓缩液基地，进一步夯实行业领先地位。该基地全面投产后将进一步扩充公司血液透析系列产品产能，能更好地满足持续增长的市场需求并扩大产品规模经济效应，并将建设新型医疗器械技术研究交流平台及医疗器械高端人才创新创业开放平台，打造中部医疗器械产业示范高地。

打造智能化运营体系

依托国家全面数字化升级的战略布局，公司在推动数字技术与产业深度融合方面持续发力，致力于“打造以客户为中心的敏捷组织”。公司深化 5G 技术应用，高效集成内、外部数据，利用新一代互联网信息技术赋能过程控制，强化现场管控，提升产品品质，构建研发、生产、管理、流通等产业链上下游的数字化应用场景，全面贯通业务流程与信息流，打造智能化的产业制造体系，驱动对传统业务的提质增效，推进新产品、新技术的快速产业化，实现产业升级与创新。下一步，公司将继续深化工业物联网生态系统建设，重点构建预测性维护与能耗优化模型、打造智慧物流中枢，全面提升生产运营效率和优化客户交付体验。同时，公司将启动 AI 赋能工程，着力建设 AI 知识中枢平台，深度开发设备智能预测与维护、智能销售预测等核心场景化 AI 应用，融合知识图谱与自动化流程，实现知识资产价值的最大化利用，系统性推进公司智能化转型升级进程。

公司荣获“国家工信部智能制造优秀场景”“江西省智能制造标杆企业”“江西省先进级智能工厂”“5G+工业互联网”应用示范项目等荣誉，在智能制造和数字化转型领域获权威认可。

构建系统化、高效能的共性技术供给生态体系

在江西省科学技术厅、江西省药品监督管理局、江西省工业和信息化厅的领导和支持下，公司作为牵头单位，组建了包括大连理工大学、南昌大学、中国科学院宁波慈溪生物医学工程研究所等 13 所高水平科研单位为技术支撑，24 家医疗器械产业链上下游代表性企业为成员单位的江西省高性能医疗器械产业科技创新联合体。该创新联合体的组建对解决江西省构建现代化、高性能医疗器械产业链的关键共性问题，推动江西省医疗器械产业转型升级和创新发展发挥重要作用。

作为牵头单位，公司在加速推进联合体政产学研医的协同创新、推动联合体深度融合等方面发挥重要作用。同时，公司也将依托联合体高效强大的共性技术供给体系和高效协同效应，加快推进公司技术创新和产业升级。公司作为主要承办方组织召开了江西省高性能医疗器械产业科技创新联合体联席会暨江西省医疗器械创新发展学术论坛，引导创新联

合体以阶段性成果和经验为基础，深化布局促进医疗器械产业创新发展；组织创新联合体成员单位参加创新联合体与中国生物材料学会生物复合材料分会、赣南医科大学、江西理工大学、南昌医学院等联合主办的学术会议——“第二届生物材料与医疗器械赣江学术论坛”，该会议汇聚了来自国内高校、科研院所、医疗机构、企业以及管理部门的专家学者、医护工作者及企业家，包括 4 名院士及近 60 位国家杰青等国家级人才在内的近 800 人参会，共同探讨了生物材料与医疗器械领域的最新科研成果、临床应用案例、前沿技术，以及行业所面临的挑战，促成了一次生物材料与医疗器械行业从理论剖析，到技术创新，再到产业应用的良性互动，有助于将科技创新技术转化为实际生产力，加速产业结构的优化升级；搭建医疗器械产业高质量发展学习渠道，组织成员单位前往大湾区、赣州、杭州、日本等地学习国内外医院、企业、科研机构在医疗器械产业链上下协同、研发创新等方面的先进经验，助推江西省医疗器械产业高质量发展。

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：

三鑫医疗始终坚持“自主创新，科技强企”的发展道路，依托国家高新技术企业和院士工作站等创新平台，不断优化产品结构和布局。截至本报告期末，公司持有 105 项医疗器械产品注册证，其中，本报告期内新增血液透析浓缩液、预充式导管冲洗器、移动式血液透析制水系统共 3 项新产品注册证。

（1）处于注册申请中的医疗器械情况

截至本报告期末，公司及主要子公司正在申请的医疗器械产品注册证共有 2 项，其中：母公司 1 项，宁波菲拉尔 1 项。处于注册申请中的首次注册及变更注册产品具体情况如下：

序号	医疗器械名称	注册类别	预期用途	注册所处的阶段	进展情况	注册类型	注册人
1	血液透析浓缩液	III类	用于急、慢性肾功能衰竭患者及药物中毒患者进行血液透析。	发补审评	正常	首次注册	三鑫医疗
2	一次性使用左心吸引头	III类	本产品适用于心脏直视手术体外循环时，对心脏左心腔进行排气减压或吸引血液。	发补审评	正常	首次注册	宁波菲拉尔
3	正压静脉留置针	III类	本产品适用于插入外周静脉血管系统内实施输液用，留置人体时间不大于 72 小时。	发补审评	正常	变更注册	三鑫医疗
4	一次性使用静脉留置针	III类	本产品用于临床插入外周血管系统内，进行反复输液/输血、胃肠外营养、紧急抢救。	发补审评	正常	变更注册	三鑫医疗
5	血液透析设备	III类	W-T2008-B 供医疗部门对成年慢性肾功能衰竭患者进行血液透析治疗。W-T6008S 供医疗部门对成年慢性肾功能衰竭患者进行血液透析、血液透析滤过治疗。	注册审评	正常	变更注册	成都威力生

（2）已获得医疗器械注册证的产品情况

截至本报告期末，公司及主要子公司共持有 105 项医疗器械注册证，其中，母公司持有 70 项，云南三鑫持有 14 项，黑龙江鑫品析 1 项，宁波菲拉尔 6 项，四川威力生 6 项，成都威力生 4 项，江西圣丹康 2 项，江西铜维肽 2 项。公司主要医疗器械产品注册证情况如下：

序号	医疗器械名称	注册类别	临床用途	注册证有效期至	报告期内变化情况	注册人
1	血液透析设备	III类	W-T2008-B 供医疗部门对成年慢性肾功能衰竭患者进行血液透析治疗。W-T6008S 供医疗部门对成年慢性肾功能衰竭患者进行血液透析、血液透析滤过治疗。	2027/8/13	/	成都威力生

2	一次性使用血液透析器	Ⅲ类	适用于急性或慢性肾功能衰竭患者的血液透析治疗。	2029/8/26	/	四川威力生
3	一次性使用血液透析器	Ⅲ类	适用于急、慢性肾功能衰竭患者的血液透析治疗。	2029/10/30	/	四川威力生
4	血液透析滤过器	Ⅲ类	产品适用于急性或慢性肾功能衰竭患者的血液透析、血液透析滤过治疗。	2029/11/20	/	三鑫医疗
5	一次性使用空心纤维血液透析器	Ⅲ类	适用于急性或慢性肾功能衰竭患者的血液透析治疗。	2030/1/13	/	三鑫医疗
6	血液透析粉	Ⅲ类	适用于急、慢性肾功能衰竭患者的血液透析治疗。	2027/10/30	/	三鑫医疗
7	血液透析浓缩物	Ⅲ类	适用于急、慢性肾功能衰竭患者的血液透析治疗。	2029/4/27	/	三鑫医疗
8	血液透析浓缩液	Ⅲ类	用于急、慢性肾功能衰竭患者进行血液透析	2030/1/5	新增	三鑫医疗
9	一次性使用血液透析管路	Ⅲ类	本产品与血液透析器、血液透析过滤器和/或血液灌流器配合使用，建立体外循环通路。	2027/5/8	/	云南三鑫
10	透析液过滤器	Ⅲ类	用于清除透析液中的内毒素、细菌与不溶性微粒。产品在 150 次治疗或达到最大使用时间（透析机为 900 小时）后必须更换（以先到者为准）。	2030/2/18	/	三鑫医疗
11	连续性血液净化管路及配件	Ⅲ类	本产品适用于连续性血液净化治疗。	2028/11/29	/	三鑫医疗
12	医用无针注射器	Ⅲ类	产品用于胰岛素皮下注射。	2028/7/11	/	三鑫医疗
13	一次性使用回缩自毁式无菌注射器 带针	Ⅲ类	用于临床患者皮下、静脉、肌肉注射药物、卫生防疫、疫苗接种使用。	2027/5/21	/	三鑫医疗
14	一次性使用无菌防针刺注射器 带针	Ⅲ类	用于皮下、皮内、静脉、肌肉注射。	2028/11/29	/	三鑫医疗
15	一次性使用无菌自毁型固定剂量疫苗注射器 带针	Ⅲ类	本产品用于抽吸疫苗或注入疫苗后立即对人体进行手动注射。	2028/5/17	/	云南三鑫
16	预充式导管冲洗器	Ⅲ类	适用于不同药物治疗的间隙，封闭、冲洗导管的管路末端	2030/5/26	新增	三鑫医疗
17	正压静脉留置针	Ⅲ类	本产品适用于插入外周静脉血管系统内实施输液用，留置人体时间不大于 72 小时。	2029/3/7	/	三鑫医疗
18	密闭式静脉留置针	Ⅲ类	本产品适用于插入外周静脉血管系统内辅助治疗，留置人体时间不大于 72 小时。	2030/1/7	/	三鑫医疗
19	一次性使用静脉留置针	Ⅲ类	本产品适用于插入外周静脉血管系统内进行输液/输血治疗，留置人体时间不大于 72 小时。	2026/9/25	/	云南三鑫

20	一次性使用精密过滤输液器带针	III类	适用于临床需进行精密过滤和精量调节的患者输液。	2026/4/6	/	三鑫医疗
21	一次性使用人工心肺机体外循环管道包	III类	适用于心脏手术中供人工心肺机连接各个器械组成一个动脉系统和腔静脉系统回路。	2029/11/17	/	宁波菲拉尔
22	一次性使用心脏冷停搏液灌注器	III类	适用于体外循环心脏直视手术；适用于冷却、传输、灌注心脏停搏液和氧合血液。	2029/11/17	/	宁波菲拉尔
23	一次性使用血液微栓过滤器	III类	本产品用于心脏直视手术中,适用于滤除人体血液中的微栓、碎屑、血块、微气泡及其他具有潜在性危险的固体物质。	2029/11/10	/	宁波菲拉尔
24	一次性使用右心吸引头	III类	产品适用于体外循环心脏直视手术,用于吸引胸腔血液,提供良好的手术视野。	2029/11/20	/	宁波菲拉尔
25	PTA 高压球囊扩张导管	III类	该产品适用于外周血管系统(如髂动脉、股动脉、腘动脉、膝下动脉、锁骨下动脉以及肾动脉等)的经皮腔内血管成形术(PTA),并适用于治疗自体或人造透析用动静脉瘘的堵塞病变。	2027/7/24	/	三鑫医疗
26	一次性使用透析用留置针	III类	本产品用于血液净化过程中,建立血液通道,留置时间不超过 24 小时。	2028/2/21	/	三鑫医疗
27	一次性使用无菌直肠导管	II类	用于供肠道清洁(冲洗、排空或灌注)用或排气用。	2028/6/29	/	江西圣丹康
28	肠道水疗机	II类	在医疗机构用于对结肠的清洗。	2029/1/31	/	江西圣丹康
29	血管鞘组	II类	适用于经皮穿刺,建立有助于血管内器械进入的通路,将导丝、导管等医疗器械导入血管。	2029/1/31	/	江西钶维肽
30	一次性使用球囊扩充压力泵	II类	用于血管介入手术中,与球囊扩张导管连接使用,通过压力表显示的压力值,对球囊作精确充盈及收缩,从而达到扩张或收缩球囊的目的。	2029/7/16	/	江西钶维肽
31	血液透析制水系统	II类	产品供医疗部门用于制备多床血液透析用水和粉末制备浓缩液用水、透析液制备用水、透析器复用水。	2027/6/14	/	成都威力生
32	移动式血液透析制水系统	II类	供医疗部门用于制备血液透析用水和粉末制备浓缩液用水、透析液制备用水、透析器复用水。	2030/6/16	新增	成都威力生

(3) 报告期内注册证数量变化情况

注册证持有人	本报告期末的医疗器械注册证数量	上年同期末的医疗器械注册证数量	本报告期初的医疗器械注册证数量	报告期内新增医疗器械注册证数量	报告期内失效医疗器械注册证数量
三鑫医疗	70	66	68	2	0
云南三鑫	14	14	14	0	0
黑龙江鑫品晰	1	1	1	0	0
宁波菲拉尔	6	5	6	0	0
四川威力生	6	3	6	0	0

成都威力生	4	4	3	1	0
江西圣丹康	2	2	2	0	0
江西钶维肽	2	1	2	0	0
合计	105	96	102	3	0

二、核心竞争力分析

（一）提供血液净化全产业链整体解决方案

公司是国内率先完成血液透析设备+耗材全产品链布局的领军企业，能够提供从设备到耗材的一站式服务。血液净化类产品已覆盖血液透析机、透析滤过机、血液透析器（干膜/湿膜）、连续性血液净化管路及附件（CRRT）、血液透析滤过器、血液透析浓缩液（低钙/高钙/含糖）、血液透析粉（枸橼酸型/普通型）、血液透析浓缩物（A液+B粉）、一次性使用透析用留置针、一次性使用血液透析管路、血液透析体外循环管路、一次性使用机用采血器、血液净化补液管路、一次性使用无菌透析护理包、透析液过滤器、透析机消毒液、集中供液系统、血液透析制水系统、透析器复用机等全产业链产品。血液透析器及其核心部件中空纤维血液透析膜为技术要求和行业壁垒较高的产品，公司率先实现了通过国产设备达成血液透析器和中空纤维血液透析膜的大规模量产，已拥有多条自动化产线并持续扩充，保证快速上量，供应市场需求，报告期内中空纤维血液透析膜出口销售金额较上年同期大幅增长；优势产品血液透析浓缩物，持续扩大市场开拓力度和优化生产布局，总体产能规模庞大。公司血液净化耗材叠加集中采购和关键原料自给率的提升，产品成本控制得当，规模效益明显。随着公司血液净化设备不断完善，产品性能不断优化、快速迭代升级，公司血液净化设备竞争力提升明显，在国外市场快速扩展。

（二）领先的研发实力及卓越的医疗器械工程化能力

公司始终坚持走自主创新的发展道路，已在科研平台、科研人才、资源与成果等方面形成了独特的竞争优势，为公司长期稳定发展提供了坚实的科技支撑。公司作为江西省高性能医疗器械产业科技创新联合体的牵头单位，拥有江西省血液净化装备工程研究中心、省级院士工作站、省级企业技术中心、省级工程技术研究中心等研发平台，在行业内积累了丰富的研发经验，作为主要参与单位制订/修订完成《GB/T 13074-2024 血液净化术语》等6项国家标准和《YY 0267-2025 血液净化体外循环系统 血液透析器、血液透析滤过器、血液滤过器及血液浓缩器用体外循环血路/液路》《YY/T 0907-2023 医用无针注射器 要求及试验方法》等17项行业标准，已连续四年被全国医用体外循环设备标准化技术委员会评定为“标准化工作先进单位”，在推动行业技术进步和标准化方面担当行业先锋，发挥示范引领作用。公司深入开展行业关键技术研发攻关，强化自主创新能力，以科技创新驱动公司高质量发展，被国家知识产权局认定为“国家知识产权优势企业”。

公司“血液透析器的医用聚醚砜（PES）材料国产化制备技术及产业化研究”项目及正在研究开发过程中的一批创新型医疗设备、替代进口的高值耗材及创新产品（如智能肠道水疗机、人工血管、抗凝血涂层导管、血浆分离器、漏血监测器等）陆续获得工信部揭榜挂帅项目、江西省重点研发计划、江西省赣鄱俊才支持计划、省市科技重大项目、创新医疗器械审评绿色通道等专项支持，“血液透析膜国产化关键技术”荣获江西省科技技术进步奖，并成功入选江西省科技领军入库企业。

公司中空纤维血液透析膜是血液透析器的核心部件，也是决定血液透析安全性及有效性的关键因素。公司自主掌握了技术壁垒较高的中空纤维血液透析膜膜孔径精密调控技术，构建了透析膜孔径分布测试方法，积累多种配方可用于不同系列透析膜（高通量、非高通量）的定制化设计，在与国内外产品的对比中，公司中空纤维血液透析膜在部分分子清除率和致孔剂低残留方面表现出色，被专家组认定为国际先进水平。此外，公司通过联合攻关首次使用国产设备达成血液透析器和中空纤维血液透析膜的大规模量产，打破了长期以来国外龙头厂商垄断的局面。目前，公司正联合产业链上下游相关单位攻克透析膜关键原材料医用聚醚砜的国产化制备技术，将推动医用砜类材料产业化，助力国内砜类材料产业创新发展，该项技术的研究及产业化入选工信部生物医用材料创新任务揭榜挂帅项目，公司“血液透析膜国产化关键技术”获授江西省科学技术进步奖。

报告期内，公司新增产品注册证 3 项，均为自主研发的新产品，近两年内先后取得了透析用留置针、“湿膜”透析器等国产品牌“首证”，打破了同类产品进口品牌的垄断地位，在行业内具有显著的领先优势和重要影响力。

（三）先进的生产制造能力和严格的质量体系

公司精心培养了一支专业、成熟的生产技术团队，牢牢掌握了血液净化产品的核心技术与关键工艺，依托精益管理体系和自动化、数字化深入应用，具备了快速复制现有生产模式和高效扩大产能的能力，能匹配快速增长的市场需求。报告期内，依托政府大力推动新质生产力发展的政策导向，公司积极推进产业设备升级，通过“机器换人”和智能视觉技术的导入，显著提升了生产效率和经济效益；以输液器组装线为代表的产线已完成更新换代，不仅大幅提升了产品制造效率，还有效保障了产品质量的稳定性。通过科学的设备升级和管理优化，公司在确保产品稳定供应、积极响应国家带量采购政策方面发挥了重要作用。此外公司前瞻性战略布局四川血液透析产品生产基地和扩建江西血液透析产品研发生产基地，在现有产能基础上加快产线设备投入，超前进行资源配置，抢占市场先机，增强了未来市场竞争力。公司透析器组装线被工信部评定为“智能制造优秀场景”；公司入选江西省工业和信息化厅“2023 年江西省管理创新示范企业”及“2024 年江西省制造业单项冠军企业”名单，报告期内，公司被认定为“2024 年度制造业重点产业链优强企业”为江西省健康事业高质量发展起到模范带头作用。

在质量体系方面，公司始终坚持“依法管理，质量第一”的质量方针，通过了 ISO9001、ISO13485、ENISO13485 质量管理体系认证，部分产品先后通过了 CE (MDD) 和 CE (MDR) 认证，并获得美国 FDA510 (k) 上市通告和 WHO (世界卫生组织) 的采购资质，具备了完善的质量管理体系。公司建立了一套严格完善的质量管理、质量追溯、供应链溯源及质量保障机制，产品通过设备智能化检测、人工抽检等多道程序才能流入市场，并且通过对所有产品赋 UDI 码的方式，为产品配备“身份证”，让质量问题可追溯到每道工序，使产品在稳定性、可靠性、安全性方面都有极大的保障。报告期内，公司凭借优秀的质量管理表现，荣获南昌县县长质量奖，对公司质量管理进一步给予肯定与认可。

（四）完善的市场销售网络

公司产品和服务远销 110 多个国家和地区，并通过产品叠加、客户协同等方式，推动市场销售网络不断延伸。公司在产业布局、销售、物流以及服务方面建立科学高效的管理体系和专业化团队，近年来不断完善产业布局，目前在江西南昌、云南昆明、四川成都、四川眉山、浙江宁波、黑龙江哈尔滨等地共拥有 14 家子公司，形成了“南北贯通，东西呼应”的产业布局；在国内市场，公司积极设立渠道类子公司，为终端客户提供服务的同时积极发展培育区域经销商，推动加快市场覆盖率；在国际市场，公司通过内、外部资源的高效整合，提升海外市场准入能力，紧跟国家“一带一路”号召，依托在沿线国家的自主持证，快速拓展海外营销渠道，公司目前已设立香港子公司，公司将依托香港子公司进一步加大海外市场的拓展力度，深化布局全球化业务，形成面向全球的营销与服务网络，为公司在国际市场上的长远发展奠定坚实的基础。这一步举措将显著提升公司在海外市场的影响力与竞争力，助力公司实现更高质量的发展目标。

（五）良好的品牌优势

公司以推动健康事业发展为己任，深入研究行业发展趋势，把握行业业务需求与规律，积累了丰富的行业经验，成为既懂技术又熟悉行业业务的“行业专家”，实现在国产中空纤维血液透析膜纺丝设备、国产血液透析器组装设备“零”的突破，引领血液透析行业的快速国产化；公司通过专业化的学术交流、公益活动与品牌宣传，传递肾脏保护知识，建立与临床医患沟通的桥梁，实现了与医院、患者需求沟通的“零距离”，形成了特有的行业经验优势。公司在提供高品质拳头产品和深入临床一线的优质服务方面形成了良好口碑和客户信任度，与众多优质客户建立了战略合作关系，为公司形成了较强的客户资源优势和用户粘性，不断提升健康事业发展的企业形象。

公司“Sansin 三鑫”“义鑫”等商标的品牌影响力与日俱增，在行业内享有较高的品牌知名度和市场美誉度。公司一次性使用空心纤维血液透析器、正压静脉留置针、血液透析浓缩液被江西省工业和信息化厅、江西省市场监督管理局评选为“技术先进、质量优良、品牌知名、效益突出、特色鲜明”的“赣出精品”，塑造了公司高端精品形象。公司通过江西省商务厅“江西出口名牌”复核认定，积极参与德国杜塞尔多夫国际医疗展、美国国际医疗设备展、新加坡国际医疗展、欧洲肾脏协会年会、迪拜阿拉伯国际医疗设备博览会等国际展会，进一步打造公司优势产品的国内外知名度和影响力。报告期内，中国品牌建设促进会联合有关权威单位共同举办的“2025 年中国品牌价值评价信息”正式发布了 2025 年品牌价值评价结果，公司荣登榜单，彰显品牌实力。

报告期内，公司核心竞争力未发生重大变化。

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	760,807,967.78	686,452,593.92	10.83%	
营业成本	494,731,989.90	445,557,916.04	11.04%	
销售费用	37,032,161.29	43,005,654.40	-13.89%	
管理费用	57,583,518.20	46,176,422.84	24.70%	
财务费用	188,826.65	-464,007.15	140.69%	主要系报告期利息收入减少所致
所得税费用	18,140,505.32	15,623,714.47	16.11%	
研发投入	36,983,512.32	36,537,071.45	1.22%	
经营活动产生的现金流量净额	189,193,541.41	136,165,789.55	38.94%	主要系报告期销售收入增加及销售回款较上年同期增加所致
投资活动产生的现金流量净额	-155,685,054.42	-95,824,909.12	-62.47%	主要系报告期内购买理财较上年同期增加所致
筹资活动产生的现金流量净额	-105,262,747.05	-121,614,483.54	13.45%	
现金及现金等价物净增加额	-70,466,954.66	-79,682,902.02	11.57%	
投资收益（损失以“-”号填列）	670,776.86	-159,917.33	519.45%	主要系报告期理财收益增加所致
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）	3,205,585.59	5,277,284.63	-39.26%	主要系报告期交易性金融资产公允价值变动减少所致
信用减值损失（损失以“-”号填列）	-335,931.78	-969,456.32	65.35%	主要系报告期计提坏账准备减少所致
资产减值损失（损失以“-”号填列）	-428,623.39	117,351.93	-465.25%	主要系报告期计提存货跌价准备增加所致
营业外支出	919,267.05	2,243,870.35	-59.03%	主要系报告期对外捐赠减少所致

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：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						
医疗器械行业	759,129,622.81	494,431,791.82	34.87%	10.91%	11.17%	-0.15%
分产品						
血液净化类	625,591,593.52	411,007,718.32	34.30%	19.73%	18.98%	0.41%
给药器具类	82,409,828.82	60,036,461.59	27.15%	-15.06%	-8.66%	-5.11%
心胸外科类	34,980,250.73	12,559,847.52	64.09%	0.74%	-0.18%	0.33%
分地区						
国内	573,806,283.53	374,767,206.04	34.69%	-0.15%	1.55%	-1.09%
国外	187,001,684.25	119,964,783.86	35.85%	67.30%	56.78%	4.31%

四、非主营业务分析

适用 不适用

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	215,582,883.36	9.60%	289,846,781.19	13.04%	-3.44%	
应收账款	83,141,400.74	3.70%	83,256,881.36	3.75%	-0.05%	
合同资产	200,397.18	0.01%	285,191.91	0.01%	0.00%	
存货	196,390,620.74	8.75%	195,673,582.44	8.80%	-0.05%	
投资性房地产		0.00%		0.00%	0.00%	
长期股权投资	20,042,446.88	0.89%	21,564,800.00	0.97%	-0.08%	
固定资产	982,274,771.41	43.74%	957,621,381.03	43.08%	0.66%	
在建工程	167,917,251.32	7.48%	129,115,317.65	5.81%	1.67%	
使用权资产	5,631,175.92	0.25%	1,514,109.21	0.07%	0.18%	主要系报告期增加房屋租赁所致
短期借款	50,029,861.11	2.23%	40,000,000.00	1.80%	0.43%	
合同负债	45,838,730.53	2.04%	52,784,740.01	2.37%	-0.33%	
长期借款	186,090,000.00	8.29%	156,650,000.00	7.05%	1.24%	
租赁负债	4,892,207.75	0.22%	1,223,041.92	0.06%	0.16%	
开发支出	3,974,484.59	0.18%	10,512,176.17	0.47%	-0.29%	主要系报告期研发新产品获证转无形资产所致

应付票据	115,418,401.38	5.14%	88,832,996.35	4.00%	1.14%	
交易性金融资产	267,674,685.19	11.92%	178,481,242.87	8.03%	3.89%	主要系报告期购买理财产品增加所致
递延收益	79,821,111.77	3.55%	72,934,430.44	3.28%	0.27%	
一年内到期的非流动资产			53,171,333.33	2.39%	-2.39%	主要系报告期赎回一年内到期的债权投资
应交税费	16,598,585.00	0.74%	22,078,417.96	0.99%	-0.25%	

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）	178,481,242.87	3,200,442.32			409,000,000.00	323,007,000.00		267,674,685.19
2. 其他非流动金融资产	9,827,569.45	-57,133.27						9,770,436.18
金融资产小计	188,308,812.32	3,143,309.05	0.00	0.00	409,000,000.00	323,007,000.00	0.00	277,445,121.37
上述合计	188,308,812.32	3,143,309.05	0.00	0.00	409,000,000.00	323,007,000.00	0.00	277,445,121.37
金融负债	0.00	0.00			0.00	0.00		0.00

其他变动的内容

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

项目	期末		
	账面余额	账面价值	受限情况
货币资金	6,127,538.76	6,127,538.76	保证金
无形资产	16,174,341.19	15,550,919.11	土地使用权抵押借款
合计	22,301,879.95	21,678,457.87	

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
5,800,000.00	7,750,000.00	-25.16%

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	累计投资收益	其他变动	期末金额	资金来源
其他	178,000,000.00	3,200,442.32	0.00	409,000,000.00	323,007,000.00	3,681,685.19	0.00	267,674,685.19	自有资金
合计	178,000,000.00	3,200,442.32	0.00	409,000,000.00	323,007,000.00	3,681,685.19	0.00	267,674,685.19	---

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、衍生品投资和委托贷款情况

(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

具体类型	委托理财的资金来源	委托理财发生额	未到期余额	逾期未收回的金额	逾期未收回理财已计提减值金额
银行理财产品	自有资金	7,100	1,300	0	0
券商理财产品	自有资金	29,000	25,099.3	0	0
合计		36,100	26,399.3	0	0

单项金额重大或安全性较低、流动性较差的高风险委托理财具体情况

适用 不适用

委托理财出现预期无法收回本金或存在其他可能导致减值的情形

适用 不适用

(2) 衍生品投资情况

适用 不适用

公司报告期不存在衍生品投资。

(3) 委托贷款情况

适用 不适用

公司报告期不存在委托贷款。

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：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
云南三鑫医疗科技有限公司	子公司	医疗器械的生产与经营	150,000,000.00	199,996,617.39	185,958,263.90	50,325,547.18	2,056,761.72	1,759,137.09
宁波菲拉尔医疗用品有限公司	子公司	医疗器械的生产与经营	1,583,000.00	90,242,939.21	77,809,633.15	35,041,848.03	13,629,352.19	11,606,985.86
成都威力生生物科技有限公司	子公司	医疗器械的生产与经营	16,000,000.00	117,899,899.38	96,967,309.67	80,553,157.92	15,617,010.83	13,860,350.50
四川威力生医疗科技有限公司	子公司	医疗器械的研发、生产、经营	234,000,000.00	291,526,564.63	243,116,380.05	76,503,319.73	5,028,002.45	5,020,730.30

报告期内取得和处置子公司的情况

适用 不适用

主要控股参股公司情况说明

不适用

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、监管政策变动风险

风险：医疗器械行业既是国家重点鼓励和扶持的产业，同时也是受国家监管程度较高的行业，包括行业准入、生产条件、质量标准等。若国家有关监管政策发生重大变化，将有可能导致整个行业的竞争格局出现新的变化，从而对本公司的生产经营带来新挑战。

措施：公司严格遵守国家及行业相关监管法规与政策，密切关注相关行业政策的变化，灵活调整自身经营策略尽可能降低行业监管政策变化带来的经营风险。同时，聚焦主营业务市场需求，持续加大符合市场需求导向产品的研发投入与前瞻性战略布局，推动公司业务可持续发展。

2、质量控制风险

风险：公司主要产品为国家III类医疗器械，其安全性和有效性关系到人们的健康和生命，属于国家重点监督管理的医疗器械。近年来，我国对医疗器械产品及行业准入有更高的要求，接连发布或修订了《中华人民共和国医疗器械管理法（草案征求意见稿）》《医疗器械监督管理条例》等法律法规，明确提出强化医疗器械质量安全监管，确保公众用械安全。

措施：如果公司不能持续有效地执行质量管理相关控制制度和措施或产品出现质量问题，将对公司信誉造成损害，从而影响公司的经营。公司已按照国家质量控制标准建立了适合各类产品从研发到生产各阶段的质量管理体系，并根据规则变化和实际经营需要持续完善；同时，公司将继续强化日常质量管理，为市场提供安全、有效和质量可控的产品。

3、市场竞争风险

风险：国内血液净化市场竞争激烈，随着集采政策的深入推进，血液净化领域主要产品价格已处于市场较低水平，销售端的利润空间承压。但集采政策核心是“以量换价”，即销售端降价，医疗机构保证采购量，这也带来了市场份额调整的重大机遇，有益于供应能力强、行业排名靠前的优势厂商。

措施：根据国内已开展的大范围的带量采购项目，公司凭借精准报价策略，把握了国产替代的战略契机，进一步扩大了市场份额。同时，公司根据对市场竞争风险的预判，已打造出完整的终末期肾病血液净化产品体系，涵盖血液透析（HD）全产品链和血液透析滤过（HDF）、连续肾脏替代疗法（CRRT）等多元治疗模式的血液净化产品群，并进一步锁定肾病全病程治疗过程，逐步实现“肾病原发疾病（糖尿病）- 早中期肾病 - 终末期肾病”一体化战略布局，将依托多维产品综合体系和持续创新能力，提高市场竞争力。

4、产品研发风险

风险：公司主营业务为血液净化类、给药器具类、心胸外科类等医疗器械的研发、制造、销售与服务，产品迭代创新速度快。但如果公司对相关技术方向、产品研发方向、市场趋势方向发生误判或未来科研、技术改造更新缓慢，可能削弱公司在技术和市场方面的领先优势，对公司未来的发展产生不利影响。

措施：公司高度重视研发体系建设，在技术研发环节强化前瞻性战略布局，加大对符合市场需求导向的新产品研发的投入力度，并加快对现有产品的技术升级和优化，加强主营业务领域研发创新能力的管理，提升综合研发创新实力，保持技术上的领先优势。

5、海外市场销售风险

风险：海外市场可能存在出口国家的汇率政策、经济政策、贸易政策甚至政府稳定性发生变化的情形，而导致潜在的销售风险，尤其是结算风险。

措施：公司通过制定海外客户的风险评估策略，采取更有保障的款到发货、信用证等销售模式，并通过购买中国出口信用保险等保险方式，多措并举，来降低海外市场销售收款（结算）风险。

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
2025 年 04 月 01 日	电话会议	电话沟通	机构	华创证券、西南证券、信达证券、东吴证券、华安证券、国盛证券、中信资管、金之灏基金、东方证券、方物基金、广发基金、应科咨询、中天国富、中航信托、汇安基金、嘉实基金、国信证券、南方基金、红筹投资、华金证券、相聚资本、开思基金、智诚海威、兴证全球、恒邦兆丰、遵道资产、中银国际、中国人寿、月阑私募、中邮证券、国融自营、青骊投资、禧弘私募、Willing Capital Management、海通证券、汇安基金、荷荷晴川	公司主营业务等基本情况；公司湿膜透析器产品未来规划；2024 年公司毛利率同比上升、净利润率同比下降的原因；公司产能扩张计划；公司出海计划；血液透析器、血液透析设备产品的竞争格局；原材料聚醚砜（PES）研发进度；公司未来发展展望等。	巨潮资讯网 (http://www.cninfo.com.cn)《投资者关系活动记录表》(编号：20250401)
2025 年 04 月 02 日	电话会议	电话沟通	机构	大成基金	公司 2024 年血液透析设备产品增长较快的原因；公司血液透析液（粉）的竞争优势；原材料聚醚砜（PES）国产化的影响；透析用留置针产品的未来规划；无针注射器产品的未来规划；PTA 高压球囊扩张导管产品的市场推广情况等。	巨潮资讯网 (http://www.cninfo.com.cn)《投资者关系活动记录表》(编号：20250402)
2025 年 04 月 02 日	深圳证券交易所“互动易”平台、深圳价值在线信息科技股份有限公司“价值在线”平台	书面问询	其他	网上提问投资者	公司未来对于海外市场的拓展如何规划；公司现有血液透析设备和血液透析器产能分别有多少，南昌基地投产后，这两部分产能预计能提升至多少；公司目前是否有海外生产基地建设计划；公司未来是否有进一步拓展产品线或市场的计划，特别是在新兴市场如东南亚、南美洲等地区的布局策略是怎样的；公司是否会继续加大海外市场的投入，是否有计划拓展新的海外市场或增加海外销售团队；集采政策是否会继续对公司产品价格产生压力，公司是否有应对策略来保持利润空间；原材料价格波动是否会对公司成本产生重大影响，公司是否有应对策略，如长期合同或原材料储备；公司在质量管理方面采取了哪些措施，是否有计划进一步加强质量管理体系；公司如何看待 GLP-1 对透析行业的影响，会不会在长期使得新增透析病人的比例下降等。	巨潮资讯网 (http://www.cninfo.com.cn)《投资者关系活动记录表》(编号：20250402)

2025 年 04 月 03 日	公司会议室	实地调研	机构	国金证券	公司主营业务等基本情况；公司未来产业投资方向；公司给药器具产品未来规划；公司心胸外科业务情况；集采政策对公司血液净化产品价格产生冲击；公司糖尿病业务情况；公司 2024 年出海情况。	巨潮资讯网 (http://www.cninfo.com.cn) 《投资者关系活动记录表》(编号：20250403)
2025 年 04 月 11 日	电话会议	电话沟通	机构	相聚资本、华夏基金、华夏久盈、天弘基金	公司主营业务等基本情况；近期关税政策对公司的影响；公司海外业务情况；公司股东回报规划；集采执行的影响及公司的应对策略；公司产能扩张情况；公司血管介入产品情况；公司湿膜透析器产品情况；血液透析行业情况；公司给药器具类业务情况；公司心胸外科类业务情况。	巨潮资讯网 (http://www.cninfo.com.cn) 《投资者关系活动记录表》(编号：20250411)
2025 年 04 月 16 日	电话会议	电话沟通	机构	交银施罗德基金	公司血液净化产品增长较快的原因；公司现金分红情况及股东回报规划；透析器和透析设备的国产化情况；公司透析液（粉）产能布局；公司血管介入产品情况；公司湿膜透析器产品情况；公司 CRRT 产品情况；公司无针注射器产品情况；公司给药器具类业务情况；公司心胸外科类业务情况；2024 年第四季度归母净利润同比下降的主要原因；公司未来产品布局。	巨潮资讯网 (http://www.cninfo.com.cn) 《投资者关系活动记录表》(编号：20250416)
2025 年 04 月 21 日	电话会议	电话沟通	机构	华商基金	集采执行情况；公司血液透析滤过产品情况；公司湿膜透析器产品情况；透析用留置针产品情况；PTA 高压球囊扩张导管产品情况；无针注射器产品情况；公司海外业务规划等。	巨潮资讯网 (http://www.cninfo.com.cn) 《投资者关系活动记录表》(编号：20250421)
2025 年 04 月 29 日	江西省南昌市南昌县小蓝经济技术开发区	实地调研	机构	银华基金	集采执行情况；公司海外业务规划；公司透析液（粉）市场份额；公司血液透析设备情况；公司未来发展展望等。	巨潮资讯网 (http://www.cninfo.com.cn) 《投资者关系活动记录表》(编号：20250429)
2025 年 05 月 21 日	全景网“投资者关系互动平台” (https://ir.p5w.net)	书面问询	其他	参与 2025 年江西辖区上市公司投资者网上集体接待日活动的投资者	公司今年上半年销售情况如何，目前在境外的销售是否良好，是否考虑开拓美国市场；公司在东盟十国的销售情况如何；公司国外投资特别是俄罗斯、土耳其二国投资进展如何；公司在医疗 AI 领域是否有所布局；公司未来是否会回购增持公司的股份；公司是否有向一线和超一线城市发展的布局；公司是否有国资与公司商谈过入股事宜，是否乐见国资入股；公司有没有具体跟知名医院（能开展血液净化保健）接触；血液净化（针对高血脂引起的病）这个方向公司有没有战略部署；未来公司是否会往机器人，智能装备制造领域发展等。	巨潮资讯网 (http://www.cninfo.com.cn) 《投资者关系活动记录表》(编号：20250521)

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

公司制定了《市值管理制度》，并于 2025 年 8 月 7 日经公司第五届董事会第二十一次会议审议通过修订，制度主要包括市值管理机构和职责、市值管理的方式和内容。

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

第四节 公司治理、环境和社会

一、公司董事、监事、高级管理人员变动情况

适用 不适用

公司董事、监事和高级管理人员在报告期没有发生变动，具体可参见 2024 年年报。

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

每 10 股送红股数（股）	0
每 10 股派息数（元）（含税）	1
分配预案的股本基数（股）	522,237,525
现金分红金额（元）（含税）	52,223,752.50
以其他方式（如回购股份）现金分红金额（元）	0.00
现金分红总额（含其他方式）（元）	52,223,752.50
可分配利润（元）	572,151,795.37
现金分红总额（含其他方式）占利润分配总额的比例	100.00%
本次现金分红情况	
公司发展阶段属成长期且有重大资金支出安排的，进行利润分配时，现金分红在本次利润分配中所占比例最低应达到 20%	
利润分配或资本公积金转增预案的详细情况说明	
公司拟定的 2025 年半年度利润分配预案为：以 522,237,525 股（已扣除公司回购专用证券账户中的股份 160,000 股）为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 1 元（含税），不送红股，不进行资本公积金转增股本，剩余未分配利润结转以后年度。现暂以截至 2025 年 8 月 7 日的总股本 522,397,525 股扣除回购专户股份 160,000 股后的股份总数 522,237,525 股为基数测算，现金分红金额合计 52,223,752.5 元（含税）。本次利润分配预案需提交公司 2025 年第一次临时股东大会审议批准。	

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

公司于 2024 年 6 月 6 日召开第五届董事会第十次会议，审议通过了《关于公司〈2024 年限制性股票激励计划（草案）〉及其摘要的议案》《关于公司〈2024 年限制性股票激励计划实施考核管理办法〉的议案》等议案，具体内容详见公司于 2024 年 6 月 7 日在中国证监会指定的创业板信息披露网站刊登的相关公告。公司分别于 2024 年 7 月 29 日、2024 年 8 月 14 日召开第五届董事会第十二次会议和 2024 年第一次临时股东大会，审议通过了《关于公司〈2024 年限制性股票激励计划（草案修订稿）〉及其摘要的议案》《关于公司〈2024 年限制性股票激励计划实施考核管理办法（修订稿）〉的议案》等议案，具体内容详见公司分别于 2024 年 7 月 30 日、2024 年 8 月 14 日在中国证监会指定的创业板信息披露网站刊登的相关公告。

2024 年 8 月 30 日，公司完成了 2024 年限制性股票激励计划第一类限制性股票的授予登记工作，公司以 3.50 元/股的授予价格向 116 名激励对象授予 813.5650 万股第一类限制性股票，具体内容详见公司于 2024 年 9 月 2 日在中国证监会指定的创业板信息披露网站刊登的相关公告。

2、员工持股计划的实施情况

适用 不适用

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

公司始终坚持“为健康事业的进步作出贡献”的使命担当，把可持续发展放在重要位置，重视利益相关方的权益保护，持续完善环境、社会和公司治理体系，实现高质量发展。

在规范治理与合规经营方面，公司严格按照《公司法》《证券法》《股票上市规则》《规范运作》等法律法规和规范性文件的规定，建立了由股东大会、董事会、监事会和经营管理层构成的法人治理结构，形成了权利机构、决策机构、监督机构和执行机构之间权责明确、协调运作和制衡的机制，持续提升公司治理水平，维护公司和股东的合法权益。公司严格遵守《公司法》《中华人民共和国反不正当竞争法》《中华人民共和国反垄断法》等相关法律法规和行业规范，反对任何形式的舞弊行为。报告期内，公司未发生涉及贪污腐败或不正当竞争等重大诉讼案件。

在投资者关系管理方面，公司依法召开股东大会，采用现场投票与网络投票相结合的方式扩大股东参与股东大会的比例，保障股东知情权、参与权；通过网上业绩说明会、投资者热线电话、电子邮箱和投资者关系互动平台、接待投资者现场调研等多种方式，积极主动地开展沟通、交流；严格履行信息披露义务，真实、准确、完整、及时、公平地向所有投资者披露信息；在关注公司自身发展的同时，坚持积极回报投资者，自上市以来每年制定了兼具持续性和稳定性的分红政策，与投资者共享发展成果。

在产品服务方面，一方面，公司围绕“提升患者生存质量”的管理宗旨，积极拥抱科技变革，将数字化技术应用于业务链条协同管理中，采用集成产品开发（IPD）模式、产品研发生命周期管理工具（PLM）等，加快培育和发展新质生产力，提升产业核心竞争力；不断加大研发投入，以技术创新推动产业进步，通过研发具有创新性、适用性的新产品、新技术、新工艺，为社会带来更高价值的医疗解决方案，为推动社会进步带来积极影响；不断提升国产化产品技术水平，报告期内，公司自主研发的一次性使用血液透析器（湿膜、高通/非高通系列）产品取得医疗器械注册证，成为国产品牌首家拥有该产品注册证的企业，并取得国家医保耗材的分类编码，致力于为患者提供经济可靠的血液透析产品。另一方面，公司建立了严格的质量管理体系，通过了 ISO9001、ISO 13485、EN ISO 13485 质量管理体系认证，部分产品先后通过了 CE（MDD）和 CE（MDR）认证，并获得美国 FDA510（k）上市通告和世界卫生组织（WHO）的采购资质，具备了完善的质量管理体系。2024 年，公司荣获南昌县长质量奖，这是对公司质量管理的进一步认可。

在客户管理方面，公司坚持以客户为中心，将客户需求融入产品设计、研发、生产、销售到售后服务的全链条，致力于高效响应客户诉求，全面提升客户满意度。在主动服务方面，构建了前端多渠道互动平台、中端专业服务平台和后端配套协作平台的全方位客户服务体系，通过官网、企业微信、客服热线等多渠道，以电话、文字、视频等多方式，实现售前、售中、售后的快速响应与高效对接。在诉求响应方面，公司通过建立快速交付机制，减少客户等待时间，确保交付满意度 100%；同时，通过培训提升员工服务意识和沟通技巧，配备专业服务团队深入了解客户需求，实现有温度、有专业度的客户管理，增强客户信任度和忠诚度。

在职工发展方面，公司严格遵守《中华人民共和国劳动法》《中华人民共和国劳动合同法》等相关法律法规，制订并执行各项人力资源管理制度，保护职工合法权益。公司坚持“以奋斗者为本”的人才发展观，通过绩效考核和股权激励相结合的薪酬激励机制，将企业发展目标与个人目标有机统一，充分激发员工积极性和创造性，促进公司战略目标达成。公司充分认识企业发展阶段和人才能力要求，搭建人才梯队，结合个人职业发展规划，量身打造员工培训模式，助力员工可持续发展。公司将企业文化融入群团共建活动，通过组织举办警企团建活动、女神节活动、儿童节活动、母亲节活动、迎七一主题党日、员工生日会等系列员工活动，打造有温度的幸福职场，促进员工身心健康发展和提升员工归属感；公司建立企业关爱基金，对困难员工进行帮扶慰问，定期举办夏季送“清凉”活动，给予员工人文关怀，提升企业凝聚力和向心力。此外，公司鼓励员工围绕提升产品、服务、质量和效益等方面提出改进创新方案，对采纳后确

有成效的提案给予奖励，并推荐至县、市级总工会参与优秀创新成果评选活动。报告期内，公司荣获 2025 年南昌县（小蓝经开区）职工优秀创新成果优秀奖。

在社会公益方面，公司秉承《健康中国 2030 规划》政策指引方向，以实际行动积极履行社会责任。报告期内，公司积极以“赛事战略合作伙伴”身份助力赋能“2025 南昌象湖半程马拉松”成功举办，同时，动员职工组建企业方阵与社会各界马拉松参与者一同竞技，生动诠释了公司以人为本，关注员工身心健康的企业文化，不仅展现了公司良好的凝聚力和拼搏精神，更进一步传递了公司积极推动社会健康事业发展的坚定决心。

公司始终坚持以诚信经营为基石，主动履行纳税义务，连续多年荣获南昌县和小蓝经开区颁发的“纳税大户企业”称号。公司积极融入各项社会公益事业，投身公益活动，从公益教育、关爱肾病患者、帮扶社会弱势群体、乡村捐赠等多个维度助力社会公益，营造社会文明清朗、向上向善的良好氛围，为建设和谐美好家园不断贡献力量。公司在自身发展的过程中积极承担社会责任，弘扬了企业正能量，塑造了良好的公司形象。

在巩固拓展脱贫攻坚成果、乡村振兴方面，公司坚持以习近平新时代中国特色社会主义思想为指导，全面贯彻落实党的二十届三中全会精神，维护和巩固脱贫攻坚战的伟大成就。公司不断探索助力乡村振兴的长效机制，持续围绕促进就业、产业振兴等多元方向开展乡村振兴工作。公司积极创造就业岗位，吸纳上千名城镇乡村人口就业，助力乡村振兴人才建设，推动县域经济发展。未来，公司将继续响应国家号召，认真落实证监会等监管部门的工作要求，不断推进上市公司巩固拓展脱贫攻坚成果、乡村振兴工作，积极支持相关公益事业的发展。

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

公司报告期不存在由公司实际控制人、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。

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、监事会、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

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
未结案件汇总统计共计 2 起： 案件（1）子公司云南三鑫设备采购合同纠纷案【案号：（2023）云 0181 民初 873 号】； 案件（2）合同纠纷案【（2025）赣 0121 民初 5944 号】。	128.68	否	案件（1）：法院判决对方退还已付货款、逾期交付违约金及案件受理费 30.09 万元。 案件（2）：公司已提交起诉材料并诉前保全，等待开庭。	案件（1）：对方未按判决书规定履行还款义务，目前处于强制执行阶段。 案件（2）：公司已提交起诉材料并诉前保全，等待开庭。	案件（1）：子公司云南三鑫设备采购合同纠纷案已收到部分款项。 案件（2）：合同纠纷案等待开庭。		
已结案件汇总统计共计 4 起	20.2	否	4 起案件均已结案	已结案，无重大影响	4 起案件均已结案		

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

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

公司报告期未发生与日常经营相关的关联交易。

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

公司报告期无其他重大关联交易。

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

公司报告期不存在重大担保情况。

3、日常经营重大合同

单位：元

合同订立公司方名称	合同订立对方名称	合同总金额	合同履行的进度	本期确认的销售收入金额	累计确认的销售收入金额	应收账款回款情况	影响重大合同履行的各项条件是否发生重大变化	是否存在合同无法履行的重大风险
不适用								

4、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

公司报告期不存在需要说明的其他重大事项。

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	165,183,790.00	31.62%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	165,183,790.00	31.62%
1、国家持股	0.00	0.00%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00%
2、国有法人持股	0.00	0.00%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00%
3、其他内资持股	165,183,790.00	31.62%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	165,183,790.00	31.62%
其中：境内法人持股	0.00	0.00%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00%
境内自然人持股	165,183,790.00	31.62%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	165,183,790.00	31.62%
4、外资持股	0.00	0.00%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00%
其中：境外法人持股	0.00	0.00%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00%
境外自然人持股	0.00	0.00%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00%
二、无限售条件股份	357,213,735.00	68.38%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	357,213,735.00	68.38%
1、人民币普通股	357,213,735.00	68.38%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	357,213,735.00	68.38%
2、境内上市的外资股	0.00	0.00%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00%
3、境外上市的外资股	0.00	0.00%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00%
4、其他	0.00	0.00%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00%
三、股份总数	522,397,525.00	100.00%	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	522,397,525.00	100.00%

股份变动的原因

适用 不适用

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

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
彭义兴	96,694,533	0	0	96,694,533	董监高锁定股	董监高任期每年锁定75%
雷凤莲	20,340,372	0	0	20,340,372	董监高锁定股	董监高任期每年锁定75%
彭海波	18,621,525	0	0	18,621,525	因其关联人任董监高，已作股份限售承诺	在其关联人任董监高期间，每年锁定75%
彭九莲	6,982,244	0	0	6,982,244	因其关联人任董监高，已作股份限售承诺	在其关联人任董监高期间，每年锁定75%
王兰	5,015,650	0	0	5,015,650	因其关联人任董监高，已作股份限售承诺	在其关联人任董监高期间，每年锁定75%
毛志平	2,230,237	0	0	2,230,237	董监高锁定股/股权激励限售股	董监高任期每年锁定75%/按照股权激励限售股解除限售相关规定执行
王小平	2,010,034	0	0	2,010,034	因其关联人任董监高，已作股份限售承诺	在其关联人任董监高期间，每年锁定75%
王天平	1,503,434	0	0	1,503,434	因其关联人任董监高，已作股份限售承诺	在其关联人任董监高期间，每年锁定75%
乐珍荣	1,180,500	0	0	1,180,500	董监高锁定股/股权激励限售股	董监高任期每年锁定75%/按照股权激励限售股解除限售相关规定执行
刘炳荣	691,950	0	0	691,950	董监高锁定股/股权激励限售股	董监高任期每年锁定75%/按照股权激励限售股解除限售相关规定执行
其他	9,913,311	0	0	9,913,311	董监高锁定股/股权激励限售股	董监高任期每年锁定75%/按照股权激励限售股解除限售相关规定执行
合计	165,183,790	0	0	165,183,790	--	--

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	18,251	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
彭义兴	境内自然人	24.68%	128,926,044	0	96,694,533	32,231,511	不适用	0
雷风莲	境内自然人	5.19%	27,120,496	0	20,340,372	6,780,124	不适用	0
彭海波	境内自然人	4.75%	24,828,700	0	18,621,525	6,207,175	不适用	0
万小平	境内自然人	3.20%	16,709,766	-395,100	150,000	16,559,766	不适用	0
前海人寿保险股份有限公司一分红保险产品华泰组合	其他	2.05%	10,694,660	2,250,000	0	10,694,660	不适用	0
彭九莲	境内自然人	1.78%	9,309,659	0	6,982,244	2,327,415	不适用	0
吴江浩	境内自然人	1.32%	6,900,000	80,000	0	6,900,000	不适用	0
王兰	境内自然人	1.28%	6,687,533	0	5,015,650	1,671,883	不适用	0
前海人寿保险股份有限公司一分红保险产品	其他	0.89%	4,626,210	-1,150,050	0	4,626,210	不适用	0
赵阳民	境内自然人	0.85%	4,440,000	0	0	4,440,000	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	彭义兴、雷风莲夫妇共同作为本公司控股股东和实际控制人，彭海波系彭义兴、雷风莲之子，彭九莲系彭义兴姐姐，彭海波、彭九莲与彭义兴、雷风莲夫妇构成一致行动人。王兰系彭九莲女儿、彭义兴外甥女。公司未知上述其他股东之间是否存在关联关系，也未知是否属于一致行动人。							
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
彭义兴	32,231,511	人民币普通股	32,231,511
万小平	16,559,766	人民币普通股	16,559,766
前海人寿保险股份有限公司一分红保险产品华泰组合	10,694,660	人民币普通股	10,694,660
吴江浩	6,900,000	人民币普通股	6,900,000
雷凤莲	6,780,124	人民币普通股	6,780,124
彭海波	6,207,175	人民币普通股	6,207,175
前海人寿保险股份有限公司一分红保险产品	4,626,210	人民币普通股	4,626,210
赵阳民	4,440,000	人民币普通股	4,440,000
徐国涛	4,404,482	人民币普通股	4,404,482
张幼珍	3,658,460	人民币普通股	3,658,460
前 10 名无限售流通股股东之间，以及前 10 名无限售流通股股东和前 10 名股东之间关联关系或一致行动的说明	彭义兴、雷凤莲夫妇共同作为本公司控股股东和实际控制人，彭海波系彭义兴、雷凤莲之子，彭九莲系彭义兴姐姐，彭海波、彭九莲与彭义兴、雷凤莲夫妇构成一致行动人。公司未知上述其他股东之间是否存在关联关系，也未知是否属于一致行动人。		
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、监事和高级管理人员持股变动

适用 不适用

公司董事、监事和高级管理人员在报告期持股情况没有发生变动，具体可参见 2024 年年报。

五、控股股东或实际控制人变更情况

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：江西三鑫医疗科技股份有限公司

2025 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	215,582,883.36	289,846,781.19
结算备付金		
拆出资金		
交易性金融资产	267,674,685.19	178,481,242.87
衍生金融资产		
应收票据		382,576.24
应收账款	83,141,400.74	83,256,881.36
应收款项融资	5,422,292.61	2,770,415.37
预付款项	12,017,676.35	13,223,949.61
应收保费		
应收分保账款		
应收分保合同准备金		
其他应收款	4,848,320.17	4,475,905.38
其中：应收利息		
应收股利		
买入返售金融资产		
存货	196,390,620.74	195,673,582.44
其中：数据资源		
合同资产	200,397.18	285,191.91
持有待售资产		
一年内到期的非流动资产		53,171,333.33
其他流动资产	2,063,218.33	2,387,485.73
流动资产合计	787,341,494.67	823,955,345.43
非流动资产：		

发放贷款和垫款		
债权投资	31,888,027.40	31,426,849.32
其他债权投资		
长期应收款		
长期股权投资	20,042,446.88	21,564,800.00
其他权益工具投资		
其他非流动金融资产	9,770,436.18	9,827,569.45
投资性房地产		
固定资产	982,274,771.41	957,621,381.03
在建工程	167,917,251.32	129,115,317.65
生产性生物资产		
油气资产		
使用权资产	5,631,175.92	1,514,109.21
无形资产	123,799,436.54	126,754,413.78
其中：数据资源		
开发支出	3,974,484.59	10,512,176.17
其中：数据资源		
商誉	79,576,308.08	79,576,308.08
长期待摊费用	5,205,396.28	726,248.96
递延所得税资产	19,046,126.64	14,818,865.30
其他非流动资产	9,243,201.84	15,296,577.06
非流动资产合计	1,458,369,063.08	1,398,754,616.01
资产总计	2,245,710,557.75	2,222,709,961.44
流动负债：		
短期借款	50,029,861.11	40,000,000.00
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	115,418,401.38	88,832,996.35
应付账款	213,767,066.23	228,964,041.17
预收款项		
合同负债	45,838,730.53	52,784,740.01
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	35,343,727.35	49,588,163.34
应交税费	16,598,585.00	22,078,417.96
其他应付款	52,400,432.46	51,551,471.07
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	460,804.39	39,561,839.84
其他流动负债	4,574,400.69	4,234,152.96
流动负债合计	534,432,009.14	577,595,822.70
非流动负债：		
保险合同准备金		
长期借款	186,090,000.00	156,650,000.00
应付债券		
其中：优先股		
永续债		
租赁负债	4,892,207.75	1,223,041.92
长期应付款	1,140,000.00	1,140,000.00
长期应付职工薪酬		
预计负债		
递延收益	79,821,111.77	72,934,430.44
递延所得税负债	5,598,751.86	4,512,453.25
其他非流动负债		
非流动负债合计	277,542,071.38	236,459,925.61
负债合计	811,974,080.52	814,055,748.31
所有者权益：		
股本	522,397,525.00	522,397,525.00
其他权益工具		
其中：优先股		
永续债		
资本公积	66,424,105.98	56,344,274.39
减：库存股	26,872,164.88	28,499,294.88
其他综合收益		
专项储备		67,430.11
盈余公积	134,268,811.54	123,780,655.21
一般风险准备		
未分配利润	650,157,687.80	649,975,271.03
归属于母公司所有者权益合计	1,346,375,965.44	1,324,065,860.86
少数股东权益	87,360,511.79	84,588,352.27
所有者权益合计	1,433,736,477.23	1,408,654,213.13
负债和所有者权益总计	2,245,710,557.75	2,222,709,961.44

法定代表人：彭义兴

主管会计工作负责人：刘明

会计机构负责人：舒南妹

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	132,899,432.50	184,094,056.19
交易性金融资产	223,377,532.73	170,249,598.95
衍生金融资产		
应收票据		382,576.24
应收账款	18,514,546.95	21,012,546.57
应收款项融资	3,368,769.41	
预付款项	5,942,643.55	9,005,421.05
其他应收款	5,714,482.99	2,315,007.78
其中：应收利息		
应收股利		
存货	134,876,747.67	127,858,476.01
其中：数据资源		
合同资产	200,397.18	285,191.91
持有待售资产		
一年内到期的非流动资产		53,171,333.33
其他流动资产	904,247.78	
流动资产合计	525,798,800.76	568,374,208.03
非流动资产：		
债权投资		
其他债权投资		
长期应收款		
长期股权投资	521,625,117.13	521,517,157.75
其他权益工具投资		
其他非流动金融资产	9,770,436.18	9,827,569.45
投资性房地产		
固定资产	648,897,523.28	627,134,946.19
在建工程	163,916,731.47	112,544,562.35
生产性生物资产		
油气资产		
使用权资产		
无形资产	73,659,378.57	73,492,205.54
其中：数据资源		
开发支出	2,490,003.15	10,512,176.17
其中：数据资源		
商誉		
长期待摊费用	4,661,853.47	
递延所得税资产	13,587,747.92	10,095,775.33
其他非流动资产	9,138,314.68	16,896,401.50

非流动资产合计	1,447,747,105.85	1,382,020,794.28
资产总计	1,973,545,906.61	1,950,395,002.31
流动负债：		
短期借款	50,029,861.11	
交易性金融负债		
衍生金融负债		
应付票据	115,418,401.38	108,832,996.35
应付账款	178,909,275.57	193,774,391.73
预收款项		
合同负债	38,168,801.19	43,526,251.38
应付职工薪酬	29,216,515.95	37,676,388.47
应交税费	10,792,965.03	16,455,377.60
其他应付款	47,861,401.10	45,941,563.22
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	130,076.63	39,231,112.08
其他流动负债	1,621,555.92	2,251,963.39
流动负债合计	472,148,853.88	487,690,044.22
非流动负债：		
长期借款	186,090,000.00	156,650,000.00
应付债券		
租赁负债		
长期应付款		
长期应付职工薪酬		
预计负债		
递延收益	44,318,535.30	47,489,572.27
递延所得税负债	2,686,480.60	2,410,698.46
其他非流动负债		
非流动负债合计	233,095,015.90	206,550,270.73
负债合计	705,243,869.78	694,240,314.95
所有者权益：		
股本	522,397,525.00	522,397,525.00
其他权益工具		
其中：优先股		
永续债		
资本公积	66,356,069.80	56,269,908.62
减：库存股	26,872,164.88	28,499,294.88
其他综合收益		
专项储备		
盈余公积	134,268,811.54	123,780,655.21
未分配利润	572,151,795.37	582,205,893.41
所有者权益合计	1,268,302,036.83	1,256,154,687.36
负债和所有者权益总计	1,973,545,906.61	1,950,395,002.31

3、合并利润表

单位：元

项目	2025 年半年度	2024 年半年度
一、营业总收入	760,807,967.78	686,452,593.92
其中：营业收入	760,807,967.78	686,452,593.92
利息收入		
已赚保费		
手续费及佣金收入		
二、营业总成本	629,533,153.21	567,971,594.42
其中：营业成本	494,731,989.90	445,557,916.04
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	6,817,932.27	5,424,437.95
销售费用	37,032,161.29	43,005,654.40
管理费用	57,583,518.20	46,176,422.84
研发费用	33,178,724.90	28,271,170.34
财务费用	188,826.65	-464,007.15
其中：利息费用	1,499,473.95	1,986,067.39
利息收入	613,373.97	1,693,850.85
加：其他收益	11,042,819.18	9,839,416.09
投资收益（损失以“—”号填列）	670,776.86	-159,917.33
其中：对联营企业和合营企业的投资收益		
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）	3,205,585.59	5,277,284.63
信用减值损失（损失以“—”号填列）	-335,931.78	-969,456.32
资产减值损失（损失以“—”号填列）	-428,623.39	117,351.93
资产处置收益（损失以“—”号填列）	-224,532.12	192,035.52
三、营业利润（亏损以“—”号填列）	145,204,908.91	132,777,714.02
加：营业外收入	1,038,771.48	471,624.27
减：营业外支出	919,267.05	2,243,870.35
四、利润总额（亏损总额以“—”号填列）	145,324,413.34	131,005,467.94
减：所得税费用	18,140,505.32	15,623,714.47
五、净利润（净亏损以“—”号填列）	127,183,908.02	115,381,753.47
（一）按经营持续性分类		
1. 持续经营净利润（净亏损以“—”号填列）	127,183,908.02	115,381,753.47

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）	115,118,078.10	106,247,789.77
2. 少数股东损益（净亏损以“—”号填列）	12,065,829.92	9,133,963.70
六、其他综合收益的税后净额		
归属母公司所有者的其他综合收益的税后净额		
（一）不能重分类进损益的其他综合收益		
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		
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		
归属于少数股东的其他综合收益的税后净额		
七、综合收益总额	127,183,908.02	115,381,753.47
归属于母公司所有者的综合收益总额	115,118,078.10	106,247,789.77
归属于少数股东的综合收益总额	12,065,829.92	9,133,963.70
八、每股收益：		
（一）基本每股收益	0.2207	0.2045
（二）稀释每股收益	0.2204	0.2045

法定代表人：彭义兴

主管会计工作负责人：刘明

会计机构负责人：舒南妹

4、母公司利润表

单位：元

项目	2025 年半年度	2024 年半年度
一、营业收入	640,961,418.80	567,466,533.93
减：营业成本	453,630,532.60	395,203,017.14
税金及附加	4,281,402.54	3,183,269.65
销售费用	24,808,421.23	29,651,271.13
管理费用	39,139,479.55	32,441,405.40
研发费用	21,238,900.13	18,134,742.00
财务费用	263,570.21	-372,000.98
其中：利息费用	1,524,473.95	1,941,913.28
利息收入	475,801.38	1,484,471.78
加：其他收益	7,689,547.29	8,704,543.79
投资收益（损失以“—”号填列）	10,356,080.46	20,240,082.67
其中：对联营企业和合营企业的投资收益		
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）	3,077,800.51	5,277,284.63

信用减值损失（损失以“—”号填列）	11,761.65	537,391.79
资产减值损失（损失以“—”号填列）	-287,369.66	
资产处置收益（损失以“—”号填列）	28,457.17	192,035.52
二、营业利润（亏损以“—”号填列）	118,475,389.96	124,176,167.99
加：营业外收入	985,081.48	184,966.23
减：营业外支出	590,658.63	1,235,124.82
三、利润总额（亏损总额以“—”号填列）	118,869,812.81	123,126,009.40
减：所得税费用	13,988,249.52	12,515,578.55
四、净利润（净亏损以“—”号填列）	104,881,563.29	110,610,430.85
（一）持续经营净利润（净亏损以“—”号填列）	104,881,563.29	110,610,430.85
（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		
（一）不能重分类进损益的其他综合收益		
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		
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	104,881,563.29	110,610,430.85
七、每股收益：		
（一）基本每股收益		
（二）稀释每股收益		

5、合并现金流量表

单位：元

项目	2025 年半年度	2024 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	836,871,999.55	735,160,770.65
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	6,874.05	11,480.28
收到其他与经营活动有关的现金	16,854,153.10	46,140,534.54
经营活动现金流入小计	853,733,026.70	781,312,785.47

购买商品、接受劳务支付的现金	430,305,056.37	439,183,205.78
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	149,508,892.42	127,051,428.37
支付的各项税费	46,787,837.44	35,339,103.48
支付其他与经营活动有关的现金	37,937,699.06	43,573,258.29
经营活动现金流出小计	664,539,485.29	645,146,995.92
经营活动产生的现金流量净额	189,193,541.41	136,165,789.55
二、投资活动产生的现金流量：		
收回投资收到的现金	374,820,813.95	102,241,110.00
取得投资收益收到的现金	6,151,747.82	2,073,977.57
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额	121,899.92	212,000.00
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额		
收到其他与投资活动有关的现金		
投资活动现金流入小计	381,094,461.69	104,527,087.57
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金	127,779,516.11	110,351,996.69
投资支付的现金	409,000,000.00	90,000,000.00
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		
投资活动现金流出小计	536,779,516.11	200,351,996.69
投资活动产生的现金流量净额	-155,685,054.42	-95,824,909.12
三、筹资活动产生的现金流量：		
吸收投资收到的现金	500,000.00	250,000.00
其中：子公司吸收少数股东投资收到的现金	500,000.00	250,000.00
取得借款收到的现金	79,440,000.00	110,080,000.00
收到其他与筹资活动有关的现金		50,000,000.00
筹资活动现金流入小计	79,940,000.00	160,330,000.00
偿还债务支付的现金	39,072,000.00	69,442,000.00
分配股利、利润或偿付利息支付的现金	116,130,747.05	99,049,615.94
其中：子公司支付给少数股东的股利、利润	7,840,000.00	19,600,000.00
支付其他与筹资活动有关的现金	30,000,000.00	113,452,867.60
筹资活动现金流出小计	185,202,747.05	281,944,483.54
筹资活动产生的现金流量净额	-105,262,747.05	-121,614,483.54
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响	1,287,305.40	1,590,701.09
五、现金及现金等价物净增加额	-70,466,954.66	-79,682,902.02
加：期初现金及现金等价物余额	279,922,299.26	197,371,709.76
六、期末现金及现金等价物余额	209,455,344.60	117,688,807.74

6、母公司现金流量表

单位：元

项目	2025 年半年度	2024 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	690,968,949.14	613,111,324.38
收到的税费返还		
收到其他与经营活动有关的现金	3,852,825.57	45,723,160.22
经营活动现金流入小计	694,821,774.71	658,834,484.60

购买商品、接受劳务支付的现金	360,530,882.74	378,093,068.73
支付给职工以及为职工支付的现金	109,846,166.76	93,750,047.20
支付的各项税费	27,567,919.78	21,337,404.30
支付其他与经营活动有关的现金	21,682,657.31	27,921,470.15
经营活动现金流出小计	519,627,626.59	521,101,990.38
经营活动产生的现金流量净额	175,194,148.12	137,732,494.22
二、投资活动产生的现金流量：		
收回投资收到的现金	306,758,537.41	90,000,000.00
取得投资收益收到的现金	16,298,229.50	22,473,977.57
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额	75,000.00	212,000.00
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额		
收到其他与投资活动有关的现金		
投资活动现金流入小计	323,131,766.91	112,685,977.57
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金	122,319,439.57	101,366,862.48
投资支付的现金	305,000,000.00	90,000,000.00
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		
投资活动现金流出小计	427,319,439.57	191,366,862.48
投资活动产生的现金流量净额	-104,187,672.66	-78,680,884.91
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	79,440,000.00	90,080,000.00
收到其他与筹资活动有关的现金	82,437,560.29	112,230,210.86
筹资活动现金流入小计	161,877,560.29	202,310,210.86
偿还债务支付的现金	39,072,000.00	57,442,000.00
分配股利、利润或偿付利息支付的现金	108,290,747.05	80,335,425.78
支付其他与筹资活动有关的现金	134,050,000.00	187,515,285.86
筹资活动现金流出小计	281,412,747.05	325,292,711.64
筹资活动产生的现金流量净额	-119,535,186.76	-122,982,500.78
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响	1,227,754.32	1,590,701.09
五、现金及现金等价物净增加额	-47,300,956.98	-62,340,190.38
加：期初现金及现金等价物余额	174,169,574.26	111,175,776.50
六、期末现金及现金等价物余额	126,868,617.28	48,835,586.12

7、合并所有者权益变动表

本期金额

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	522,397,525.00				56,344,274.39	28,499,294.88		67,430.11	123,780,655.21		649,975,271.03		1,324,065,860.86	84,588,352.27	1,408,654,213.13
加：会计政策变更															
前期差错更正															
其他															
二、本年期初余额	522,397,525.00				56,344,274.39	28,499,294.88		67,430.11	123,780,655.21		649,975,271.03		1,324,065,860.86	84,588,352.27	1,408,654,213.13
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）					10,079,831.59	1,627,130.00		67,430.11	10,488,156.33		182,416.77		22,310,104.58	2,772,159.52	25,082,264.10
（一）综合收益总额											115,118,078.10		115,118,078.10	12,065,829.92	127,183,908.02
（二）所有者投入和减少资本					10,079,831.59	1,627,130.00							11,706,961.59	848,829.60	12,555,791.19
1. 所有者投入的普通股														500,000.00	500,000.00
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					10,079,831.59								10,079,831.59	348,829.60	10,428,661.19

(六) 其他													-	-342,500.00	
四、本期期末余额	522,397,525.00				66,424,105.98	26,872,164.88			134,268,811.54		650,157,687.80		1,346,375,965.44	87,360,511.79	1,433,736,477.23

上年金额

单位：元

项目	2024 年半年度														少数股东权益	所有者权益合计
	归属于母公司所有者权益												小计			
	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				
	优先股	永续债	其他													
一、上年年末余额	519,596,545.00				51,694,821.03			145,048.53	102,307,901.71		572,682,722.15		1,246,427,038.42	87,537,089.73	1,333,964,128.15	
加：会计政策变更																
前期差错更正																
其他																
二、本年期初余额	519,596,545.00				51,694,821.03			145,048.53	102,307,901.71		572,682,722.15		1,246,427,038.42	87,537,089.73	1,333,964,128.15	
三、本期增减变动金额（减少以“-”号填列）					2,276,534.90	43,452,867.60		-19,143.00			29,552,655.52		-11,642,820.18	10,150,615.20	-21,793,435.38	
（一）综合收益总额											106,247,789.77		106,247,789.77	9,133,963.70	115,381,753.47	
（二）所有者投入和减少资本					2,276,534.90	43,452,867.60							-41,176,332.70	315,421.10	-40,860,911.60	
1. 所有者投入的普通股														250,000.00	250,000.00	
2. 其他权益工具																

2. 本期使用							19,143.00					19,143.00		19,143.00
(六) 其他														
四、本期期末余额	519,596,545.00				53,971,355.93	43,452,867.60	125,905.53	102,307,901.71		602,235,377.67		1,234,784,218.24	77,386,474.53	1,312,170,692.77

8、母公司所有者权益变动表

本期金额

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	522,397,525.00				56,269,908.62	28,499,294.88			123,780,655.21	582,205,893.41		1,256,154,687.36
加：会计政策变更												
前期差错更正												
其他												
二、本年期初余额	522,397,525.00				56,269,908.62	28,499,294.88			123,780,655.21	582,205,893.41		1,256,154,687.36
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）					10,086,161.18	-1,627,130.00			10,488,156.33	-10,054,098.04		12,147,349.47
（一）综合收益总额										104,881,563.29		104,881,563.29
（二）所有者投入和减少资本					10,086,161.18	-1,627,130.00						11,713,291.18
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				10,086,161.18								10,086,161.18
4. 其他					-1,627,130.00							1,627,130.00
(三) 利润分配								10,488,156.33	-114,935,661.33			-104,447,505.00
1. 提取盈余公积								10,488,156.33	-10,488,156.33			
2. 对所有者（或股东）的分配									-104,447,505.00			-104,447,505.00
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	522,397,525.00			66,356,069.80	26,872,164.88			134,268,811.54	572,151,795.37			1,268,302,036.83

上期金额

单位：元

项目	2024 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	519,596,545.00				51,562,317.57				102,307,901.71	517,589,900.62		1,191,056,664.90
加：会计政策变更												
前期差错更正												
其他												
二、本年期初余额	519,596,545.00				51,562,317.57				102,307,901.71	517,589,900.62		1,191,056,664.90
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）					2,341,956.00	43,452,867.60				33,915,296.60		-7,195,615.00
（一）综合收益总额										110,610,430.85		110,610,430.85
（二）所有者投入和减少资本					2,341,956.00	43,452,867.60						-41,110,911.60
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					2,341,956.00							2,341,956.00
4. 其他						43,452,867.60						-43,452,867.60
（三）利润分配										-76,695,134.25		-76,695,134.25
1. 提取盈余公积												

2. 对所有者（或股东）的分配										-76,695,134.25		-76,695,134.25
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	519,596,545.00				53,904,273.57	43,452,867.60			102,307,901.71	551,505,197.22		1,183,861,049.90

三、公司基本情况

江西三鑫医疗科技股份有限公司（以下简称本公司或公司）前身是江西三鑫医疗器械集团有限公司，成立于 1997 年 3 月 7 日。2010 年 9 月 18 日，根据股东会决议，将江西三鑫医疗器械集团有限公司整体变更为江西三鑫医疗科技股份有限公司。2011 年 1 月 18 日南昌市工商行政管理局核准了股份公司的设立登记，注册资本 5,200 万元。2015 年 4 月 23 日，经中国证券监督管理委员会“证监许可[2015]719 号”文核准，2015 年 5 月 6 日首次向社会公众发行人民币普通股 1,986 万股，于 2015 年 5 月 15 日在深圳证券交易所创业板上市，增加注册资本人民币 1,986 万元，变更后的注册资本为人民币 7,936 万元。截至 2025 年 6 月 30 日本公司注册资本为 522,397,525.00 元。统一社会信用代码：91360100613026983X；法定代表人：彭义兴。

（一）企业注册地和总部地址

本公司注册地及总部地址：江西省南昌县小蓝经济开发区富山大道 999 号。

（二）企业实际从事的主要经营活动

本公司所处行业为医疗器械制造业；本公司所提供的主要产品包括血液净化类、给药器具类、心胸外科类、其他医用耗材类等系列产品。

（三）财务报告的批准报出者和财务报告批准报出日

本财务报表于 2025 年 8 月 7 日经公司第五届董事会第二十一次会议批准报出。

四、财务报表的编制基础

1、编制基础

本公司财务报表以持续经营为基础，根据实际发生的交易和事项，按照财政部颁布的《企业会计准则-基本准则》和具体会计准则等规定（以下称企业会计准则），并基于以下所述重要会计政策、会计估计进行编制。

2、持续经营

本公司自报告期末至少 12 个月内具备持续经营能力，无影响持续经营能力的重大事项。

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：

无

1、遵循企业会计准则的声明

本公司编制的财务报表符合《企业会计准则》的要求，真实、完整地反映了本公司 2025 年 6 月 30 日的财务状况、2025 年度 1-6 月的经营成果和现金流量等相关信息。

2、会计期间

本公司会计年度为公历年度，即每年 1 月 1 日起至 12 月 31 日止。

3、营业周期

本公司以一年 12 个月作为正常营业周期，并以营业周期作为资产和负债的流动性划分标准。

4、记账本位币

本公司以人民币为记账本位币。

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
重要的单项计提坏账准备的应收款项	占相应应收款项金额的 1%以上，且金额超过 200 万元
重要的应收款项核销	占相应应收款项 1%以上，且金额超过 200 万元
重要的交易性金融资产	占交易性金融资产的 10%以上，且金额超过 1000 万元
重要的债权投资	占债权投资的 10%以上，且金额超过 1000 万元
重要的在建工程项目	投资预算金额占现有固定资产规模比例超过 10%，且期末余额占比 10%以上
重要的资本化研发项目	研发项目预算金额占现有在研项目预算总额超过 10%，且当期资本化金额占比 10%以上
账龄超过 1 年的重要应付账款及其他应付款	占应付账款或其他应付款余额 10%以上，或金额超过 100 万元
少数股东持有的权益重要的子公司	少数股东持有 5%以上股权，且资产总额、营业收入或净利润占合并报表相应项目 10%以上
重要的合营企业或联营企业	来源于合营企业或联营企业的投资收益（损失以绝对金额计算）占合并报表净利润的 10%以上

6、同一控制下和非同一控制下企业合并的会计处理方法

1. 同一控制下的企业合并

同一控制下企业合并形成的长期股权投资合并方以支付现金、转让非现金资产或承担债务方式作为合并对价的，本公司在合并日按照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长期股权投资的初始投资成本。合并方以发行权益性工具作为合并对价的，按发行股份的面值总额作为股本。长期股权投资的初始投资成本与合并对价账面价值（或发行股份面值总额）的差额，应当调整资本公积；资本公积不足冲减的，调整留存收益。

2. 非同一控制下的企业合并

对于非同一控制下的企业合并，合并成本为购买方在购买日为取得对被购买方的控制权而付出的资产、发生或承担的负债以及发行的权益性证券的公允价值之和。非同一控制下企业合并中所取得的被购买方符合确认条件的可辨认资产、负债及或有负债，在购买日以公允价值计量。购买方对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，体现为商誉价值。购买方对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，经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差额，计入当期营业外收入。

7、控制的判断标准和合并财务报表的编制方法

1. 控制的判断标准

合并财务报表的合并范围以控制作为基础予以确定。具备以下三个要素的被投资单位，认定为对其控制：拥有对被投资单位的权力、因参与被投资单位的相关活动而享有可变回报、有能力运用对被投资单位的权力影响回报金额。

2. 合并财务报表的编制方法

（1）统一母子公司的会计政策、统一母子公司的资产负债表日及会计期间

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或会计期间对子公司财务报表进行必要的调整。

（2）合并财务报表抵销事项

合并财务报表以母公司和子公司的财务报表为基础，已抵销了母公司与子公司、子公司相互之间发生的内部交易。子公司所有者权益中不属于本公司的份额，作为少数股东权益，在合并资产负债表中股东权益项目下以“少数股东权益”项目列示。子公司持有母公司的长期股权投资，视为母公司的库存股，作为股东权益的减项，在合并资产负债表中股东权益项目下以“减：库存股”项目列示。

（3）合并取得子公司会计处理

对于同一控制下企业合并取得的子公司，视同该企业合并于自最终控制方开始实施控制时已经发生，从合并当期的期初起将其资产、负债、经营成果和现金流量纳入合并财务报表；对于非同一控制下企业合并取得的子公司，在编制合并财务报表时，以购买日可辨认净资产公允价值为基础对其个别财务报表进行调整。

（4）处置子公司的会计处理

在不丧失控制权的情况下部分处置对子公司的长期股权投资，在合并财务报表中，处置价款与处置长期股权投资相对应享有子公司自购买日或合并日开始持续计算的净资产份额之间的差额，调整资本公积，资本公积不足冲减的，调整留存收益。因处置部分股权投资等原因丧失了对被投资方的控制权的，在编制合并财务报表时，对于剩余股权，按照其在丧失控制权日的公允价值进行重新计量。处置股权取得的对价与剩余股权公允价值之和，减去按原持股比例计算应享

有原有子公司自购买日或合并日开始持续计算的净资产的份额之间的差额，计入丧失控制权当期的投资收益，同时冲减商誉。与原有子公司股权投资相关的其他综合收益等，在丧失控制权时转为当期投资收益。

8、合营安排分类及共同经营会计处理方法

1. 合营安排的分类

合营安排分为共同经营和合营企业。未通过单独主体达成的合营安排，划分为共同经营。单独主体，是指具有单独可辨认的财务架构的主体，包括单独的法人主体和不具备法人主体资格但法律认可的主体。通过单独主体达成的合营安排，通常划分为合营企业。相关事实和情况变化导致合营方在合营安排中享有的权利和承担的义务发生变化的，合营方对合营安排的分类进行重新评估。

2. 共同经营的会计处理

本公司为共同经营参与方，确认与共同经营中利益份额相关的下列项目，并按照相关企业会计准则的规定进行会计处理：确认单独所持有的资产或负债，以及按份额确认共同持有的资产或负债；确认出售享有的共同经营产出份额所产生的收入；按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，以及按份额确认共同经营发生的费用。

本公司为对共同经营不享有共同控制的参与方，如果享有该共同经营相关资产且承担该共同经营相关负债，则参照共同经营参与方的规定进行会计处理；否则，按照相关企业会计准则的规定进行会计处理。

3. 合营企业的会计处理

本公司为合营企业合营方，按照《企业会计准则第 2 号——长期股权投资》的规定对合营企业的投资进行会计处理；本公司为非合营方，根据对该合营企业的影响程度进行会计处理。

9、现金及现金等价物的确定标准

本公司在编制现金流量表时所确定的现金，是指本公司库存现金以及可以随时用于支付的存款。在编制现金流量表时所确定的现金等价物，是指持有的期限短、流动性强、易于转换为已知金额现金、价值变动风险很小的投资。

10、外币业务和外币报表折算

1. 外币业务折算

本公司对发生的外币交易，采用与交易发生日即期汇率折合本位币入账。资产负债表日外币货币性项目按资产负债表日即期汇率折算，因该日的即期汇率与初始确认时或者前一资产负债表日即期汇率不同而产生的汇兑差额，除符合资本化条件的外币专门借款的汇兑差额在资本化期间予以资本化计入相关资产的成本外，均计入当期损益。以历史成本计量的外币非货币性项目，仍采用交易发生日的即期汇率折算，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，折算后的记账本位币金额与原记账本位币金额的差额，作为公允价值变动(含汇率变动)处理，计入当期损益或确认为其他综合收益。

2. 外币财务报表折算

本公司的子公司、合营企业、联营企业等，若采用与本公司不同的记账本位币，需对其外币财务报表折算后，再进行会计核算及合并财务报表的编报。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，所有者权益项目除“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。折算产生的外币财务报表折算差额，在资产负债表中所有者权益项目其他综合收益下列示。外币现金流量应当采用现金流量发生日的即期汇率。汇率变动对现金的影响额，在现金流量表中单独列示。处置境外经营时，与该境外经营有关的外币报表折算差额，全部或按处置该境外经营的比例转入处置当期损益。

11、金融工具

1. 金融工具的分类、确认和计量

(1) 金融资产

根据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，本公司将金融资产划分为以下三类：

①以摊余成本计量的金融资产。管理此类金融资产的业务模式是以收取合同现金流量为目标，且此类金融资产的合同现金流量特征与基本借贷安排相一致，即在特定日期产生的现金流量仅为对本金和以未偿付本金金额为基础的利息的支付。该类金融资产后续按照实际利率法确认利息收入。

②以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产。管理此类金融资产的业务模式既以收取合同现金流量又以出售该金融资产为目标，且此类金融资产的合同现金流量特征与基本借贷安排相一致。该类金融资产后续按照公允价值计量，且其变动计入其他综合收益，但按照实际利率法计算的利息收入、减值损失或利得及汇兑损益计入当期损益。

③以公允价值计量且其变动计入当期损益。将持有的未划分为以摊余成本计量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，以公允价值计量，产生的利得或损失（包括利息和股利收入）计入当期损益。在初始确认时，如果能消除或减少会计错配，可以将金融资产不可撤销地指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。该指定一经做出，不得撤销。

对于非交易性权益工具投资，本公司可在初始确认时将其不可撤销地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。该指定在单项投资的基础上作出，且相关投资从发行者的角度符合权益工具的定义。该类金融资产以公允价值进行后续计量，除获得的股利（属于投资成本收回部分的除外）计入当期损益外，其他相关利得和损失均计入其他综合收益，且后续不转入当期损益。

(2) 金融负债

金融负债于初始确认时分类为：

①以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债。该类金融负债以公允价值进行后续计量，形成的利得或损失计入当期损益。

②金融资产转移不符合终止确认条件或继续涉入被转移金融资产所形成的金融负债。

③不属于前述情形的财务担保合同，以及不属于第一种情形的以低于市场利率贷款的贷款承诺。该类负债以按照金融工具的减值原则所确定的损失准备金额以及初始确认金额扣除《企业会计准则第 14 号——收入》相关规定所确定的累计摊销额后的余额孰高进行后续计量。

④以摊余成本计量的金融负债。该类金融负债采用实际利率法以摊余成本计量

2. 金融工具的公允价值的确认方法

存在活跃市场的金融工具，以活跃市场中的报价确定其公允价值；如不存在活跃市场，采用估值技术确定其公允价值。在有限情况下，如果用以确定公允价值的近期信息不足，或者公允价值的可能估计金额分布范围很广，而成本代表了该范围内对公允价值的最佳估计的，该成本可代表其在该分布范围内对公允价值的恰当估计。本公司利用初始确认日后可获得的关于被投资方业绩和经营的所有信息，判断成本能否代表公允价值。

3. 金融工具的终止确认

金融资产满足下列条件之一的，予以终止确认：（1）收取金融资产现金流量的合同权利终止；（2）金融资产已转移，且符合终止确认条件。

金融负债的现时义务全部或部分得以解除的，终止确认已解除的部分。如果现有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，或现有负债的条款被实质性修改，终止确认现有金融负债，并同时确认新金融负债。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。

4. 预期信用损失的确定方法及会计处理方法

（1）预期信用损失的范围

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（含应收款项，包括应收票据和应收账款）、应收款项融资、租赁应收款、其他应收款进行减值会计处理并确认坏账准备。

（2）预期信用损失的确定方法

预期信用损失的一般方法是指，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显著增加，将金融工具发生信用减值的过程分为三个阶段，对于不同阶段的金融工具减值采用不同的会计处理方法：①第一阶段，金融工具的信用风险自初始确认后未显著增加的，本公司按照该金融工具未来 12 个月的预期信用损失计量损失准备，并按照其账面余额（即未扣除减值准备）和实际利率计算利息收入；②第二阶段，金融工具的信用风险自初始确认后已显著增加但未发生信用减值的，本公司按照该金融工具整个存续期的预期信用损失计量损失准备，并按照其账面余额和实际利率计算利息收入；③第三阶段，初始确认后发生信用减值的，本公司按照该金融工具整个存续期的预期信用损失计量损失准备，并按照其摊余成本（账面余额减已计提减值准备）和实际利率计算利息收入。

预期信用损失的简化方法，即始终按相当于整个存续期预期信用损失的金额计量损失准备。

（3）预期信用损失的会计处理方法

为反映金融工具的信用风险自初始确认后的变化，本公司在每个资产负债表日重新计量预期信用损失，由此形成的损失准备的增加或转回金额，应当作为减值损失或利得计入当期损益，并根据金融工具的种类，抵减该金融资产在资产负债表中列示的账面价值或计入预计负债（贷款承诺或财务担保合同）。

（4）应收款项、租赁应收款计量坏账准备的方法

本公司对于由《企业会计准则第 14 号——收入》规范的交易形成的应收款项（无论是否含重大融资成分），以及由《企业会计准则第 21 号——租赁》规范的租赁应收款，均采用简化方法，即始终按整个存续期预期信用损失计量损失准备。

①按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

本公司对除单项认定的应收款项，根据信用风险特征将应收票据、应收账款划分为若干组合，在组合基础上计算预期信用损失，确定组合的依据如下：

组合类别	确定依据
组合 1：银行承兑汇票	依据账龄确定
组合 2：商业承兑汇票	依据账龄确定

应收账款按照信用风险特征组合：

组合类别	确定依据
组合：账龄	依据账龄确定

对于划分为组合的应收票据，参考历史信用损失经验，结合当前状况及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失。

对于划分为组合的应收账款，参考历史信用损失经验，结合当前状况及对未来经济状况的预测，编制应收账款与整个存续期预期信用损失率对照表，计算预期信用损失。

②基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

对基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法，采用按客户应收款项发生日作为计算账龄的起点，对于存在多笔业务的客户，账龄的计算根据每笔业务对应发生的日期作为账龄发生日期分别计算账龄最终收回的时间。

③按照单项计提坏账准备的判断标准

本公司对应收款项进行单项认定并计提坏账准备。如对账龄超过 5 年、发生诉讼、客户已破产、财务发生重大困难等的应收款项单项认定，计算预期信用损失，计提坏账准备。

5. 其他金融资产计量损失准备的方法

对于除上述以外的金融资产，如：债权投资、其他应收款、除租赁应收款以外的长期应收款等，本公司按照一般方法，即“三阶段”模型计量损失准备。

本公司在计量金融工具发生信用减值时，评估信用风险是否显著增加考虑了以下因素：

- ①对债务人实际或预期的内部信用评级是否下调；
- ②预期将导致债务人履行其偿债义务的能力是否发生显著变化的业务、财务或经济状况的不利变化；
- ③债务人经营成果实际或预期是否发生显著变化；
- ④债务人所处的监管、经济或技术环境是否发生显著不利变化；
- ⑤作为债务抵押的担保物价值或第三方提供的担保或信用增级质量是否发生显著变化；
- ⑥预期将降低债务人按合同约定期限还款的经济动机是否发生显著变化；
- ⑦本公司对金融工具信用管理方法是否变化等。

（1）按照信用风险特征组合计提坏账准备的组合类别及确定依据

本公司根据款项性质将其他应收款划分为若干信用风险特征组合，在组合基础上计算预期信用损失，确定组合的依据如下：

组合类别	确定依据
组合：账龄	依据账龄确定

（2）基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法

对基于账龄确认信用风险特征组合的账龄计算方法，采用按客户应收款项发生日作为计算账龄的起点，对于存在多笔业务的客户，账龄的计算根据每笔业务对应发生的日期作为账龄发生日期分别计算账龄最终收回的时间。

（3）按照单项计提坏账准备的判断标准

本公司对其他金融资产进行单项认定并计提坏账准备。如对账龄超过 5 年以上、发生诉讼、客户已破产、财务发生重大困难等的其他金融资产单项认定，计算预期信用损失，计提坏账准备。

12、合同资产

本公司将已向客户转让商品或服务而有权收取对价的权利（且该权利取决于时间流逝之外的其他因素）作为合同资产列示。合同资产的减值准备计提参照附注预期信用损失的确定方法。

13、存货

1. 存货的分类

存货是指本公司在日常活动中持有以备出售的产成品或商品、处在生产过程中的在产品、在生产过程或提供劳务过程中耗用的材料和物料等。主要包括原材料、周转材料（包装物、低值易耗品等）、委托加工材料、在产品、自制半成品、产成品（库存商品）等。

2. 发出存货的计价方法

存货发出时，采取月末一次加权平均法确定其发出的实际成本。

3. 存货的盘存制度

本公司的存货盘存制度为永续盘存制。

4. 低值易耗品和包装物的摊销方法

低值易耗品和包装物采用一次转销法摊销。

5. 存货跌价准备的计提方法

资产负债表日，存货按照成本与可变现净值孰低计量，当期可变现净值低于成本时，提取存货跌价准备，并按单个存货项目计提存货跌价准备，但对于数量繁多、单价较低的存货，按照存货类别计提存货跌价准备，与在同一地区生产和销售的产品系列相关、具有相同或类似最终用途或目的，且难以与其他项目分开计量的存货，可以合并计提存货跌价准备。以前减记存货价值的影响因素已经消失的，存货跌价准备在原已计提的金额内转回。

在确定存货的可变现净值时，以取得的确凿证据为基础，同时考虑持有存货的目的以及资产负债表日后事项的影响。

14、长期股权投资

1. 共同控制、重大影响的判断标准

共同控制，是指对某项安排的回报产生重大影响的活动必须经过分享控制权的参与方一致同意后才能决策，包括商品或劳务的销售和购买、金融资产的管理、资产的购买和处置、研究与开发活动以及融资活动等。重大影响，是指当持有被投资单位 20%以上至 50%的表决权资本时，具有重大影响，或虽不足 20%，但符合下列条件之一时，具有重大影响：在被投资单位的董事会或类似的权力机构中派有代表；参与被投资单位的政策制定过程；向被投资单位派出管理人员；被投资单位依赖投资公司的技术或技术资料；与被投资单位之间发生重要交易。

2. 初始投资成本确定

对于企业合并取得的长期股权投资，如为同一控制下的企业合并，应当在合并日按照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长期股权投资的初始投资成本；非同一控制下的企业合并，按照购买日确定的合并成本作为长期股权投资的初始投资成本；以支付现金取得的长期股权投资，初始投资成本为实际支付的购买价款；以发行权益性证券取得的长期股权投资，初始投资成本为发行权益性证券的公允价值；通过债务重组取得的长期股权投资，其初始投资成本按照债务重组准则有关规定确定；非货币性资产交换取得的长期股权投资，初始投资成本按照非货币性资产交换准则有关规定确定。

3. 后续计量及损益确认方法

本公司能够对被投资单位实施控制的长期股权投资采用成本法核算，对联营企业和合营企业的长期股权投资采用权益法核算。对联营企业的权益性投资，其中一部分通过风险投资机构、共同基金、信托公司或包括投连险基金在内的类似主体间接持有的，无论以上主体是否对这部分投资具有重大影响，按照《企业会计准则第 22 号——金融工具确认和计量》的有关规定处理，并对其余部分采用权益法核算。

15、固定资产

(1) 确认条件

固定资产指为生产商品、提供劳务、出租或经营管理而持有的，使用寿命超过一个会计年度的有形资产。同时满足以下条件时予以确认：与该固定资产有关的经济利益很可能流入企业；该固定资产的成本能够可靠地计量。

(2) 折旧方法

类别	折旧方法	折旧年限	残值率	年折旧率
房屋建筑物	年限平均法	40	3	2.4
机器设备	年限平均法	10-14	5	9.5-6.8
运输设备	年限平均法	8	5	11.87
其他设备	年限平均法	5	5	19

16、在建工程

本公司在建工程分为自营方式建造和出包方式建造两种。在建工程在工程完工达到预定可使用状态时，结转固定资产。预定可使用状态的判断标准，应符合下列情况之一：固定资产的实体建造（包括安装）工作已经全部完成或实质上已经全部完成；已经试生产或试运行，并且其结果表明资产能够正常运行或能够稳定地生产出合格产品，或者试运行结果表明其能够正常运转或营业；该项建造的固定资产上的支出金额很少或者几乎不再发生；所购建的固定资产已经达到设计或合同要求，或与设计或合同要求基本相符。

17、借款费用

1. 借款费用资本化的确认原则

本公司发生的借款费用，可直接归属于符合资本化条件的资产的购建或者生产的，予以资本化，计入相关资产成本；其他借款费用，在发生时根据其发生额确认为费用，计入当期损益。符合资本化条件的资产，是指需要经过相当长时间的购建或者生产活动才能达到预定可使用或者可销售状态的固定资产、投资性房地产和存货等资产。

2. 资本化金额计算方法

资本化期间，是指从借款费用开始资本化时点到停止资本化时点的期间。借款费用暂停资本化的期间不包括在内。在购建或生产过程中发生非正常中断、且中断时间连续超过 3 个月的，应当暂停借款费用的资本化。

借入专门借款，按照专门借款当期实际发生的利息费用，减去将尚未动用的借款资金存入银行取得的利息收入或进行暂时性投资取得的投资收益后的金额确定；占用一般借款按照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资本化率计算确定，资本化率为一般借款的加权平均利率；借款存在折价或溢价的，按照实际利率法确定每一会计期间应摊销的折价或溢价金额，调整每期利息金额。

实际利率法是根据借款实际利率计算其摊余折价或溢价或利息费用的方法。其中实际利率是借款在预期存续期间的未来现金流量，折现为该借款当前账面价值所使用的利率。

18、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

1. 无形资产的计价方法

本公司无形资产按照成本进行初始计量。购入的无形资产，按实际支付的价款和相关支出作为实际成本。投资者投入的无形资产，按投资合同或协议约定的价值确定实际成本，但合同或协议约定价值不公允的，按公允价值确定实际成本。自行开发的无形资产，其成本为达到预定用途前所发生的支出总额。

2. 使用寿命及其确定依据、估计情况、摊销方法或复核程序

使用寿命有限无形资产采用下表列示进行摊销，并在年度终了，对无形资产的使用寿命和摊销方法进行复核，如与原先估计数存在差异的，进行相应的调整。使用寿命不确定的无形资产不摊销，但在年度终了，对使用寿命进行复核，当有确凿证据表明其使用寿命是有限的，则估计其使用寿命。

使用寿命有限的无形资产的使用寿命及其确定依据和摊销方法：

资产类别	使用寿命（年）	使用寿命的确定依据	摊销方法
土地使用权	50	土地权证有效期内	直线法
商标权	10	注册商标法定有效期，或按不低于 10 年摊销	直线法
专有技术	4-5	专利权证、技术使用合同	直线法
软件	5	根据软件可使用期，按不低于 5 年摊销	直线法

本公司将无法预见该资产为公司带来经济利益的期限，或使用期限不确定的无形资产确定为使用寿命不确定的无形资产。使用寿命不确定的判断依据为：来源于合同性权利或其他法定权利，但合同规定或法律规定无明确使用年限；综合同行业情况或相关专家论证等，仍无法判断无形资产为公司带来经济利益的期限。

每年年末，对使用寿命不确定的无形资产的使用寿命进行复核，主要采取自下而上的方式，由无形资产使用相关部门进行基础复核，评价使用寿命不确定判断依据是否存在变化等。

(2) 研发支出的归集范围及相关会计处理方法

本公司研发支出的范围主要依据公司的研究开发项目情况制定，主要包括：研发人员职工薪酬、直接投入费用、折旧费用与长期待摊费用、设计费用、装备调试费、无形资产摊销费用、委托外部研究开发费用、其他费用等。

内部研究开发项目研究阶段的支出，于发生时计入当期损益；开发阶段的支出，满足确认为无形资产条件的转入无形资产核算。本公司以取得注册证为时点转入无形资产。

划分内部研究开发项目的研究阶段和开发阶段具体标准，以及开发阶段支出符合资本化条件的具体标准：

(1) 本公司研发流程：

①立项：通过营销中心市场调研等途径，技术中心会同营销中心等部门，提出《项目建议书》；

②设计和开发项目计划书：由研发部门成立项目小组，提出研发提纲和进度计划，制订研发项目具体的输入清单，包括：产品的预期用途、使用说明、市场的法律法规要求等；

③设计开发方案（设计输入）：通过研究，提出研发产品的输入要求，如：原材料、组件和部件规范，图纸和部件的清单，医疗器械所需的制造环境要求等；

④样品试制及验证：按照输入要求试制样品，经过自行检测，通过检测数据来验证；在这一过程中，由于对于新产品的认知程度不同，可能需要反复进行，通过验证后，形成《设计和开发验证报告》；

⑤项目评审（设计输出）：由项目小组召集相关人员（如：生产、技术、质量检测、采购、销售等人员组成的评审小组；必要时聘请专家）开展输出评审，经总工程师批准，形成《设计和开发评审报告》；

⑥产品试产：评审通过后，由技术中心指导公司生产部门，并在其他相关部门的配合下，进行适当数量的产品试产，技术中心编制《试生产可行性报告》和《试生产总结报告》，进行设计向生产的转换；

⑦质量自检：质量检测部门对试产的产品进行检验，检验合格后出具《自测报告》；

⑧第三方检测：根据《医疗器械注册管理办法》的要求，由质量管理部委托国家认定的检测机构进行产品第三方检测，出具《检测报告》；

⑨申请伦理：根据《医疗器械临床试验规定》，如需临床试验，需先向医院申请伦理，伦理委员会通过后开展相应的临床方案实施工作；

⑩临床试验：取得伦理批件后，则在有临床试验资质的医疗临床机构进行产品的临床试验，并取得《临床试验报告》；

⑪产品注册：临床试验合格（如需临床试验）或取得《检测报告》（无需临床试验）后，按照《医疗器械注册管理办法》要求，向相关药监部门申报注册受理，经相关药监部门注册评审和批准后，获得产品注册证书，即完成该项目的开发。

(2) 资本化时点的确定

①需要临床试验的研发项目，以医院伦理委员会通过，并取得伦理批件时间为资本化时点；

②不需要临床试验的研发项目以第三方检测机构检测合格，取得《检测报告》时间为资本化时点。

本公司对于研究开发活动发生的各项支出能够单独和准确核算，在企业同时从事多项研究开发活动的情况下，所发生的支出同时用于支持多项研究开发活动的，按照一定的标准在各项研究开发活动之间进行分配，无法明确分配的，予以费用化计入当期损益，不计入开发活动的成本。

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

19、长期资产减值

长期股权投资、固定资产、在建工程、无形资产等长期资产于资产负债表日存在减值迹象的，进行减值测试。减值测试结果表明资产的可收回金额低于其账面价值的，按其差额计提减值准备并计入减值损失。

可收回金额为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的较高者。资产减值准备按单项资产为基础计算并确认，如果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确定资产组的可收回金额。资产组是能够独立产生现金流入的最小资产组合。

在财务报表中单独列示的商誉，无论是否存在减值迹象，至少每年进行减值测试。减值测试时，商誉的账面价值分摊至预期从企业合并的协同效应中受益的资产组或资产组组合。测试结果表明包含分摊的商誉的资产组或资产组组合的可收回金额低于其账面价值的，确认相应的减值损失。减值损失金额先抵减分摊至该资产组或资产组组合的商誉的账面价值，再根据资产组或资产组组合中除商誉以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，以后期间不予转回价值得以恢复的部分。

20、长期待摊费用

本公司长期待摊费用是指已经支出，但受益期限在一年以上（不含一年）的各项费用。长期待摊费用按费用项目的受益期限分期摊销。若长期待摊的费用项目不能使以后会计期间受益，则将尚未摊销的该项目的摊余价值全部转入当期损益。

21、合同负债

本公司将已收或应收客户对价而应向客户转让商品或提供服务的义务列示为合同负债，同一合同下的合同资产和合同负债以净额列示。

22、职工薪酬

(1) 短期薪酬的会计处理方法

在职工为本公司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，企业会计准则要求或允许计入资产成本的除外。本公司发生的职工福利费，在实际发生时根据实际发生额计入当期损益或相关资产成本。职工福利费为非货币性福利的，按照公允价值计量。本公司为职工缴纳的医疗保险费、工伤保险费、生育保险费等社会保险费和住房公积金，以及按规定提取的工会经费和职工教育经费，在职工提供服务的会计期间，根据规定的计提基础和计提比例计算确定相应的职工薪酬金额，并确认相应负债，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

本公司在职工提供服务的会计期间，根据设定提存计划计算的应缴存金额确认为负债，并计入当期损益或相关资产成本。根据预期累计福利单位法确定的公式将设定受益计划产生的福利义务归属于职工提供服务的期间，并计入当期损益或相关资产成本。

(3) 辞退福利的会计处理方法

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

(4) 其他长期职工福利的会计处理方法

本公司向职工提供的其他长期职工福利，符合设定提存计划条件的，应当按照有关设定提存计划的规定进行处理；除此外，根据设定受益计划的有关规定，确认和计量其他长期职工福利净负债或净资产。

23、股份支付

本公司股份支付包括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。存在活跃市场的，按照活跃市场中的报价确定；不存在活跃市场的，采用估值技术确定，包括参考熟悉情况并自愿交易的各方最近进行的市场交易中使用的价格、参照实质上相同的其他金融工具的当前公允价值、现金流量折现法和期权定价模型等。

在各个资产负债表日，根据最新取得的可行权人数变动、业绩指标完成情况等后续信息，修正预计可行权的股票期权数量，并以此为依据确认各期应分摊的费用。对于跨越多个会计期间的期权费用，一般可以按照该期权在某会计期间内等待期长度占整个等待期长度的比例进行分摊。

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，按照分摊至该项履约义务的交易价格确认收入。取得相关商品控制权，是指能够主导该商品的使用并从中获得几乎全部的经济利益。履约义务是指合同中本公司向客户转让可明确区分商品的承诺。交易价格是指本公司因向客户转让商品而预期有权收取的对价金额，不包括代第三方收取的款项以及本公司预期将退还给客户的款项。

履约义务是在某一时段内履行、还是在某一时点履行，取决于合同条款及相关法律规定。如果履约义务是在某一时段内履行的，则本公司按照履约进度确认收入。否则，本公司于客户取得相关资产控制权的某一时点确认收入。

本公司根据在向客户转让商品或服务前是否拥有对该商品或服务的控制权，来判断本公司从事交易时的身份是主要责任人还是代理人。在向客户转让商品或服务前能够控制该商品或服务的，本公司为主要责任人，按照已收或应收对价总额确认收入；否则，本公司为代理人，按照预期有权收取的佣金或手续费的金额确认收入，该金额按照已收或应收对价总额扣除应支付给其他相关方的价款后的净额，或者按照既定的佣金金额或比例等确定。

本公司按照业务类型确定的收入确认具体原则和计量方法：

本公司的商品销售，属于在某一时点履行的单项履约义务。商品销售收入确认需满足以下条件：公司已将商品交付给客户且客户已接受该商品，已经收回货款或取得了收款凭证且相关的经济利益很可能流入，商品控制权与所有权已转移。本公司商品销售模式分为直销方式与经销方式。

1. 直销方式的具体确认方法

在“医院”或“政府”采购等直销方式下，公司通过参与医院或政府举办的医疗器械采购招投标取得订单，当公司中标后即与医院和政府卫生部门签署招标文件和销售合同，在公司按照招标文件和销售合同约定内容向其移交商品并取得其签收确认时，售出商品控制权即由本公司转移至医院和政府卫生部门，公司据此确认销售收入。

自营出口方式下，本公司按照合同约定内容办妥商品出口报关手续并取得承运单位出具的提单或运单时，售出商品控制权即由本公司转移至购货方，公司据此确认销售收入。

2. 经销方式的具体确认方法

在“经销商经销”模式下，由经销商与本公司签订经销协议，公司将货物送达经销商或交付货运公司发给经销商后，公司财务部根据经销商签收的发货清单，或以与经销商约定的货运公司开具的货运单据，售出商品控制权即由本公司转移至经销商，公司据此确认销售收入。

同类业务采用不同经营模式涉及不同收入确认方式及计量方法的情况

25、合同成本

本合同成本包括为取得合同发生的增量成本及合同履约成本。为取得合同发生的增量成本（“合同取得成本”）是指不取得合同就不会发生的成本。该成本预期能够收回的，本公司将其作为合同取得成本确认为一项资产。

本公司为履行合同发生的成本，不属于存货等其他企业会计准则规范范围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）、明确由用户承担的成本以及仅因该合同而发生的其他成本；

2. 该成本增加了本公司未来用于履行履约义务的资源；

3. 该成本预期能够收回。

本公司将确认为资产的合同履约成本，初始确认时摊销期限不超过一年或一个正常营业周期的，在资产负债表计入“存货”项目；初始确认时摊销期限在一年或一个正常营业周期以上的，在资产负债表中计入“其他非流动资产”项目。

本公司将确认为资产的合同取得成本，初始确认时摊销期限不超过一年或一个正常营业周期的，在资产负债表计入“其他流动资产”项目；初始确认时摊销期限在一年或一个正常营业周期以上的，在资产负债表中计入“其他非流动资产”项目。

本公司对合同取得成本、合同履约成本确认的资产（以下简称“与合同成本有关的资产”）采用与该资产相关的商品收入确认相同的基础进行摊销，计入当期损益。取得合同的增量成本形成的资产的摊销年限不超过一年的，在发生时计入当期损益。

与合同成本有关的资产的账面价值高于下列两项的差额时，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预期能够取得的剩余对价；

2. 为转让该相关商品估计将要发生的成本。

以前期间减值的因素之后发生变化，使得前述两项差额高于该资产账面价值的，应当转回原已计提的资产减值准备，并计入当期损益，但转回后的资产账面价值不超过假定不计提减值准备情况下的该资产在转回日的账面价值。

26、政府补助

1. 政府补助的类型及会计处理

政府补助是指本公司从政府无偿取得的货币性资产或非货币性资产（但不包括政府作为所有者投入的资本）。政府补助为货币性资产的，应当按照收到或应收的金额计量。政府补助为非货币性资产的，应当按照公允价值计量；公允价值不能可靠取得的，按照名义金额计量。

与日常活动相关的政府补助，按照经济业务实质，计入其他收益。与日常活动无关的政府补助，计入营业外收支。

政府文件明确规定用于购建或以其他方式形成长期资产的政府补助，确认为与资产相关的政府补助。政府文件未明确规定补助对象的，能够形成长期资产的，与资产价值相对应的政府补助部分作为与资产相关的政府补助，其余部分作为与收益相关的政府补助；难以区分的，将政府补助整体作为与收益相关的政府补助。与资产相关的政府补助确认为递延收益。确认为递延收益的金额，在相关资产使用寿命内按照合理、系统的方法分期计入当期损益。

除与资产相关的政府补助之外的政府补助，确认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企业以后期间的相关费用或损失的，确认为递延收益，并在确认相关费用的期间，计入当期损益；用于补偿企业已发生的相关费用或损失的，直接计入当期损益。

本公司取得政策性优惠贷款贴息，财政将贴息资金拨付给贷款银行，由贷款银行以政策性优惠利率向本公司提供贷款的，以实际收到的借款金额作为借款的入账价值，按照借款本金和该政策性优惠利率计算相关借款费用；财政将贴息资金直接拨付给本公司的，本公司将对应的贴息冲减相关借款费用。

2. 政府补助确认时点

政府补助在满足政府补助所附条件并能够收到时确认。按照应收金额计量的政府补助，在期末有确凿证据表明能够符合财政扶持政策规定的相关条件且预计能够收到财政扶持资金时予以确认。除按照应收金额计量的政府补助外的其他政府补助，在实际收到补助款项时予以确认。

27、递延所得税资产/递延所得税负债

1. 递延所得税的确认

根据资产、负债的账面价值与其计税基础之间的差额（未作为资产和负债确认的项目按照税法规定可以确定其计税基础的，确定该计税基础为其差额），按照预期收回该资产或清偿该负债期间的适用税率计算确认递延所得税资产或递延所得税负债。

2. 递延所得税的计量

递延所得税资产的确认以很可能取得用来抵扣可抵扣暂时性差异的应纳税所得额为限。资产负债表日，有确凿证据表明未来期间很可能获得足够的应纳税所得额用来抵扣可抵扣暂时性差异的，确认以前会计期间未确认的递延所得税资产。如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，则减记递延所得税资产的账面价值。

对于子公司及联营企业投资相关的应纳税暂时性差异，确认递延所得税负债，除非本公司能够控制暂时性差异转回的时间且该暂时性差异在可预见的未来很可能不会转回。对与子公司及联营企业投资相关的可抵扣暂时性差异，当该暂时性差异在可预见的未来很可能转回且未来很可能获得用来抵扣可抵扣暂时性差异的应纳税所得额时，确认递延所得税资产。

28、租赁

(1) 作为承租方租赁的会计处理方法

本公司在合同开始日，将评估合同是否为租赁或包含租赁。如果合同中一方让渡了在一定期间内控制一项或多项已识别资产使用的权利以换取对价，则该合同为租赁或包含租赁。

1. 承租人的会计处理

在租赁期开始日，本公司对除短期租赁和低价值资产租赁以外的租赁确认使用权资产和租赁负债，并在租赁期内分别确认折旧费用和利息费用。

(1) 使用权资产

在租赁期开始日，使用权资产按照成本进行初始计量。该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已扣除租赁激励的租赁付款额，初始直接费用等。

对于能合理确定租赁期届满时将取得租赁资产所有权的，在租赁资产预计剩余使用寿命内计提折旧；若无法合理确定，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。当可收回金额低于使用权资产的账面价值时，将其账面价值减记至可收回金额。

(2) 租赁负债

租赁负债按照租赁期开始日尚未支付的租赁付款额的现值进行初始计量。租赁付款额包括固定付款额，以及在合理确定将行使购买选择权或终止租赁选择权时需支付的款项等。未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。

本公司采用租赁内含利率作为折现率；若无法合理确定租赁内含利率，则采用本公司的增量借款利率作为折现率。按照固定的周期性利率，即本公司所采用的折现率或修订后的折现率计算租赁负债在租赁期内各期间的利息费用，并计入财务费用。

2. 作为承租方对短期租赁和低价值资产租赁进行简化处理的判断依据和会计处理方法

对于租赁期不超过 12 个月的短期租赁，以及单项资产全新时价值低于 50,000 元的租赁，本公司选择不确认使用权资产和租赁负债，将相关租金支出在租赁期内各个期间按照直线法计入当期损益或相关资产成本。

(2) 作为出租方租赁的会计处理方法

本公司在租赁开始日，将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确认为融资租赁，除此之外的均为经营租赁。

(1) 经营租赁会计处理

经营租赁的租金收入在租赁期内按直线法确认。对初始直接费用予以资本化，在租赁期内按照与租金收入相同的确认基础分期计入当期收益，未计入租赁收款额的可变租金在实际发生时计入租金收入。

(2) 融资租赁会计处理

在租赁开始日，将应收融资租赁款，未担保余值之和与其现值的差额确认为未实现融资收益，在将来收到租金的各期间内确认为租赁收入，并终止确认融资租赁资产。初始直接费用计入应收融资租赁款的初始入账价值中。

29、其他重要的会计政策和会计估计

本报告期公司未发生重要会计政策及会计估计变更。

30、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) 2025 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	销售货物或提供应税劳务	13%、6%
城市维护建设税	应缴流转税税额	5%、7%
企业所得税	应纳税所得额	15%、20%、25%

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
江西三鑫医疗科技股份有限公司	15%
云南三鑫医疗科技有限公司	15%
宁波菲拉尔医疗用品有限公司	15%
四川威力生医疗科技有限公司	15%
成都威力生生物科技有限公司	15%
黑龙江鑫品晰医疗科技有限公司	小型微利企业
哈尔滨鑫峰医疗科技有限公司	小型微利企业
哈尔滨瑞佳永盛医疗科技有限公司	小型微利企业
江西赣医健康产业投资有限公司	小型微利企业
江西鑫威康贸易有限公司	小型微利企业
江西圣丹康医学科技有限公司	小型微利企业

江西钶维肽生物科技有限公司	小型微利企业
江西呈图康科技有限公司	小型微利企业
四川三威康科技有限公司	小型微利企业
河南鑫宥康医疗科技有限公司	小型微利企业

2、税收优惠

1. 所得税税收优惠

本公司于 2024 年 10 月 28 日取得《高新技术企业证书》（证书编号：GR202436000510），该证书的有效期为 3 年。根据《中华人民共和国企业所得税法》第二十八条的有关规定，公司自 2024 年 1 月 1 日起至 2026 年 12 月 31 日享受企业所得税 15% 的优惠税率。

本公司子公司云南三鑫医疗科技有限公司于 2024 年 11 月 1 日取得《高新技术企业证书》（证书编号为 GR202453000411），该证书的有效期为 3 年。根据《中华人民共和国企业所得税法》第二十八条的有关规定，公司自 2024 年 1 月 1 日起至 2026 年 12 月 31 日享受企业所得税 15% 的优惠税率。

本公司子公司宁波菲拉尔医疗用品有限公司于 2022 年 12 月 1 日取得《高新技术证书》（证书编号为 GR202233101622），该证书的有效期为 3 年。根据《中华人民共和国企业所得税法》第二十八条的有关规定，公司自 2022 年 1 月 1 日起至 2024 年 12 月 31 日享受企业所得税 15% 的优惠税率。宁波菲拉尔已于报告期内按期向宁波市高新技术企业认定管理机构提交高新技术企业重新认定的申请材料，宁波菲拉尔暂按 15% 的优惠税率预缴企业所得税。

本公司子公司四川威力生医疗科技有限公司于 2023 年 12 月 12 日取得《高新技术企业证书》（证书编号为 GR202351004121），该证书的有效期为 3 年。根据《中华人民共和国企业所得税法》第二十八条的有关规定，公司自 2023 年 1 月 1 日起至 2025 年 12 月 31 日享受企业所得税 15% 的优惠税率。

本公司子公司成都威力生生物科技有限公司于 2024 年 12 月 6 日取得《高新技术企业证书》（证书编号为 GR202451003257），该证书的有效期为 3 年。根据《中华人民共和国企业所得税法》第二十八条的有关规定，公司自 2024 年 1 月 1 日起至 2026 年 12 月 31 日享受企业所得税 15% 的优惠税率。

根据《财政部 税务总局关于实施小微企业普惠性税收减免政策的通知》（财税[2019]13 号）、《财政部 税务总局关于实施小微企业和个体工商户所得税优惠政策的公告》（2021 年第 12 号）、《财政部 税务总局关于进一步实施小微企业所得税优惠政策的公告》（2022 年第 13 号）、《财政部 税务总局关于小微企业和个体工商户所得税优惠政策的公告》（2023 年第 6 号），2021 年 1 月 1 日至 2022 年 12 月 31 日，对小型微利企业年应纳税所得额不超过 100 万元的部分，减按 12.5% 计入应纳税所得额，按 20% 的税率缴纳企业所得税。2022 年 1 月 1 日至 2024 年 12 月 31 日，对小型微利企业年应纳税所得额超过 100 万元但不超过 300 万元的部分，减按 25% 计入应纳税所得额，按 20% 的税率缴纳企业所得税。2023 年 1 月 1 日至 2024 年 12 月 31 日，对小型微利企业年应纳税所得额不超过 100 万元的部分，减按 25% 计入应纳税所得额，按 20% 的税率缴纳企业所得税。本公司子公司黑龙江鑫品晰医疗科技有限公司、江西赣医健康产业投资有限公司、江西鑫威康贸易有限公司、江西圣丹康医学科技有限公司、江西钶维肽生物科技有限公司、江西呈图康科技有限公司、

哈尔滨鑫峰医疗科技有限公司、哈尔滨瑞佳永盛医疗科技有限公司、四川三威康科技有限公司、河南鑫宥康医疗科技有限公司本期认定为小型微利企业。

2. 增值税税收优惠

根据财政部、国家税务总局《关于进一步推进出口货物实行免抵退税办法的通知》（财税[2002]7号）及财政部、国家税务总局《关于出口货物劳务增值税和消费税政策的通知》（财税[2012]39号）的规定，本公司出口产品增值税实行“免、抵、退”政策，除盖帽和干粉桶退税率 10%外，其余产品退税率为 13%。

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	6,565.41	87,340.55
银行存款	209,448,779.19	279,834,958.71
其他货币资金	6,127,538.76	9,924,481.93
合计	215,582,883.36	289,846,781.19

其他说明

其他货币资金明细

项目	期末余额	期初余额
保证金	6,127,538.76	9,924,481.93
合计	6,127,538.76	9,924,481.93

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	267,674,685.19	178,481,242.87
其中：		
其中：		
合计	267,674,685.19	178,481,242.87

其他说明：

产品名称	期末公允价值	期初公允价值
海通期货周周盈 1 号集合资产管理计划	116,377,383.33	170,249,598.95
海通期货财富匠心 100 系列 105 号 FOF 单一资产管理计划	66,233,482.73	
南京证券神州盈悦 3 号集合资产管理计划	40,766,666.67	
海通期货周周盈 3 号集合资产管理计划	31,008,343.47	

工银理财·法人“添利宝”净值型理财产品	8,288,808.99	8,231,643.92
工银理财·核心优选固定收益类周申购月赎回开放净值型理财产品	5,000,000.00	
合计	267,674,685.19	178,481,242.87

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		382,576.24
合计		382,576.24

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）	67,479,557.75	77,151,716.79
1 至 2 年	18,465,777.26	8,270,818.27
2 至 3 年	5,101,056.60	4,741,225.66
3 年以上	4,436,396.71	5,341,769.18
3 至 4 年	1,460,243.07	2,190,829.95
4 至 5 年	1,033,542.46	1,387,001.55
5 年以上	1,942,611.18	1,763,937.68
合计	95,482,788.32	95,505,529.90

(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	4,568,641.61	4.78%	4,568,641.61	100.00%		4,495,868.61	4.71%	4,495,868.61	100.00%	
其中：										
按组合计提坏账准备	90,914,146.71	95.22%	7,772,745.97	8.55%	83,141,400.74	91,009,661.29	95.29%	7,752,779.93	8.52%	83,256,881.36

的应收账款										
其中：										
合计	95,482,788.32	100.00%	12,341,387.58		83,141,400.74	95,505,529.90	100.00%	12,248,648.54		83,256,881.36

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
单项计提坏账准备	4,495,868.61	4,495,868.61	4,568,641.61	4,568,641.61	100.00%	
合计	4,495,868.61	4,495,868.61	4,568,641.61	4,568,641.61		

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
1年以内（含1年）	67,479,557.75	3,373,977.90	5.00%
1—2年（含2年）	18,277,297.26	1,827,729.73	10.00%
2—3年（含3年）	2,996,278.60	898,883.58	30.00%
3—4年（含4年）	751,977.07	375,988.54	50.00%
4—5年（含5年）	564,349.06	451,479.25	80.00%
5年以上	844,686.97	844,686.97	100.00%
合计	90,914,146.71	7,772,745.97	

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	
按单项评估计提坏账准备的应收账款	4,495,868.61	72,773.00				4,568,641.61
按组合计提坏账准备的应收账款	7,752,779.93	393,264.88		373,298.84		7,772,745.97
合计	12,248,648.54	466,037.88		373,298.84		12,341,387.58

(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	373,298.84

(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
客户 1	4,415,523.85		4,415,523.85	4.62%	1,386,005.86
客户 2	3,997,799.00		3,997,799.00	4.19%	262,118.70
客户 3	3,626,842.40		3,626,842.40	3.80%	238,869.12
客户 4	3,612,485.22		3,612,485.22	3.78%	180,624.26
客户 5	2,701,429.50		2,701,429.50	2.83%	135,071.48
合计	18,354,079.97		18,354,079.97	19.22%	2,202,689.42

5、合同资产

(1) 合同资产情况

单位：元

项目	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
应收销货款	246,162.80	45,765.62	200,397.18	312,379.15	27,187.24	285,191.91
合计	246,162.80	45,765.62	200,397.18	312,379.15	27,187.24	285,191.91

(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	
其中：										
按组合计提坏账准备	246,162.80	100.00%	45,765.62	18.59%	200,397.18	312,379.15	100.00%	27,187.24	8.70%	285,191.91
其中：										
合计	246,162.80	100.00%	45,765.62	18.59%	200,397.18	312,379.15	100.00%	27,187.24	8.70%	285,191.91

按组合计提坏账准备类别个数：1

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
1 年以内	44,933.96	2,246.70	5.00%
1 至 2 年	84,248.63	8,424.86	10.00%
2 至 3 年	116,980.21	35,094.06	30.00%
合计	246,162.80	45,765.62	

按预期信用损失一般模型计提坏账准备

适用 不适用**(3) 本期计提、收回或转回的坏账准备情况**

单位: 元

项目	本期计提	本期收回或转回	本期转销/核销	原因
应收销货款	18,578.38			
合计	18,578.38			---

6、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
银行承兑汇票	5,422,292.61	2,770,415.37
合计	5,422,292.61	2,770,415.37

(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
银行承兑汇票	5,812,098.21	
合计	5,812,098.21	

7、其他应收款

单位: 元

项目	期末余额	期初余额
其他应收款	4,848,320.17	4,475,905.38
合计	4,848,320.17	4,475,905.38

(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
备用金	49,000.00	93,135.40
履约及投标保证金	1,760,909.72	2,252,173.60
往来款及其他	4,080,595.53	3,302,887.56
合计	5,890,505.25	5,648,196.56

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）	3,911,015.09	3,228,650.86
1 至 2 年	1,117,360.01	1,062,172.00
2 至 3 年	81,999.70	446,896.70
3 年以上	780,130.45	910,477.00
3 至 4 年	89,537.00	218,456.00
4 至 5 年	119,261.45	153,383.00
5 年以上	571,332.00	538,638.00
合计	5,890,505.25	5,648,196.56

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	301,232.00	5.11%	301,232.00	100.00%		301,232.00	5.33%	301,232.00	100.00%	
其中：										
按组合计提坏账准备	5,589,273.25	94.89%	740,953.08	13.26%	4,848,320.17	5,346,964.56	94.67%	871,059.18	16.29%	4,475,905.38
其中：										
合计	5,890,505.25	100.00%	1,042,185.08	17.69%	4,848,320.17	5,648,196.56	100.00%	1,172,291.18	20.76%	4,475,905.38

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
江西省云盛置业有限公司	301,232.00	301,232.00	301,232.00	301,232.00	100.00%	债务人公司法定代表人为失信被执行人, 预计无法收回
合计	301,232.00	301,232.00	301,232.00	301,232.00		

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)	
2025 年 1 月 1 日余额	559,351.08	311,708.10	301,232.00	1,172,291.18
2025 年 1 月 1 日余额在本期				
本期计提	20,650.41	150,289.39		170,939.80
本期转回	257,397.43	43,648.47		301,045.90
2025 年 6 月 30 日余额	322,604.06	418,349.02	301,232.00	1,042,185.08

各阶段划分依据和坏账准备计提比例

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	
其他应收款项 坏账准备	1,172,291.18	170,939.80	301,045.90			1,042,185.08
合计	1,172,291.18	170,939.80	301,045.90			1,042,185.08

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
上饶市医疗保障服务中心	保证金	500,000.00	1-2 年	8.49%	50,000.00
南昌大学第一附属医院	往来款及其他	309,817.38	1 年以内	5.26%	15,490.87
江西省云盛置业有限公司	往来款及其他	301,232.00	5 年以上	5.11%	301,232.00
山东言赫化工有限公司	履约及投标保证金、押金	280,500.00	1-2 年	4.76%	28,050.00
中运聚智(上海)企业咨询有限责任公司	往来款及其他	195,780.00	1 年以内	3.32%	9,789.00
合计		1,587,329.38		26.94%	404,561.87

8、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	11,148,192.42	92.76%	13,029,984.83	98.53%
1 至 2 年	772,907.03	6.43%	144,538.25	1.09%
2 至 3 年	58,636.90	0.49%	49,426.53	0.38%
3 年以上	37,940.00	0.32%		
合计	12,017,676.35		13,223,949.61	

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：

(2) 按预付对象归集的期末余额前五名的预付款情况

单位名称	期末余额	占预付款项总额的比例 (%)
供应商 1	1,297,440.00	10.80%
供应商 2	1,059,960.00	8.82%
供应商 3	1,059,960.00	8.82%
供应商 4	729,663.84	6.07%
供应商 5	563,200.00	4.69%
合计	4,710,223.84	39.20%

9、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	50,493,389.81		50,493,389.81	46,602,085.59		46,602,085.59
在产品	29,172,834.97		29,172,834.97	23,426,874.25		23,426,874.25
库存商品	112,089,329.96	3,174,629.58	108,914,700.38	122,188,537.05	3,056,297.68	119,132,239.37
周转材料	87,208.89		87,208.89	110,987.26		110,987.26
委托加工材料	7,722,486.69		7,722,486.69	6,401,395.97		6,401,395.97
合计	199,565,250.32	3,174,629.58	196,390,620.74	198,729,880.12	3,056,297.68	195,673,582.44

(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	
库存商品	3,056,297.68	410,045.01		291,713.11		3,174,629.58
合计	3,056,297.68	410,045.01		291,713.11		3,174,629.58

10、一年内到期的非流动资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
一年内到期的债权投资		53,171,333.33
合计		53,171,333.33

11、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	1,434,471.23	547,222.97
待认证进项税额	628,747.10	1,522,688.62
预缴税金		317,574.14
合计	2,063,218.33	2,387,485.73

12、债权投资

(1) 债权投资的情况

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
可转让大额存单	31,888,027.40		31,888,027.40	84,598,182.65		84,598,182.65
减：一年内到期的债权投资				-53,171,333.33		-53,171,333.33
合计	31,888,027.40		31,888,027.40	31,426,849.32		31,426,849.32

(2) 期末重要的债权投资

单位：元

债权项目	期末余额					期初余额				
	面值	票面利率	实际利率	到期日	逾期本金	面值	票面利率	实际利率	到期日	逾期本金
兴业银行三年期大额存单						50,000,000.00	3.55%	3.55%	2025年01月13日	
浙商银行大额定期存单	30,000,000.00	3.10%	3.10%	2026年06月20日		30,000,000.00	3.10%	3.10%	2026年06月20日	
合计	30,000,000.00					80,000,000.00				

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												
二、联营企业												
厦门精配软件工程有限公司	21,564,800.00	8,858,299.14			-1,522,353.12						20,042,446.88	8,858,299.14
小计	21,564,800.00	8,858,299.14			-1,522,353.12						20,042,446.88	8,858,299.14
合计	21,564,800.00	8,858,299.14			-1,522,353.12						20,042,446.88	8,858,299.14

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

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

其他说明

14、其他非流动金融资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
矩阵纵横三号（海南）股权投资基金合伙企业（有限合伙）	9,770,436.18	9,827,569.45
合计	9,770,436.18	9,827,569.45

15、固定资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
固定资产	982,274,771.41	957,621,381.03
合计	982,274,771.41	957,621,381.03

（1）固定资产情况

单位：元

项目	房屋及建筑物	机器设备	运输设备	其他设备	合计
一、账面原值：					
1. 期初余额	523,691,849.30	741,203,902.20	13,590,744.76	21,306,632.52	1,299,793,128.78
2. 本期增加金额	23,654,175.64	46,125,473.99	104,145.14	599,498.79	70,483,293.56
（1）购置	5,838,496.94	3,125,970.53	97,345.14	263,354.42	9,325,167.03
（2）在建工程转入	17,815,678.70	42,999,503.46	6,800.00	336,144.37	61,158,126.53
（3）企业合并增加					
3. 本期减少金额	224,363.42	3,059,999.46	527,872.58	549,598.40	4,361,833.86
（1）处置或报废	128,215.50	1,979,186.12	167,159.29	549,598.40	2,824,159.31
（2）其他减少	96,147.92	1,080,813.34	360,713.29		1,537,674.55
4. 期末余额	547,121,661.52	784,269,376.73	13,167,017.32	21,356,532.91	1,365,914,588.48
二、累计折旧					
1. 期初余额	76,072,465.06	248,433,765.59	8,106,943.11	9,558,573.99	342,171,747.75
2. 本期增加金额	6,328,808.89	37,020,159.42	593,410.51	1,086,767.26	45,029,146.08

(1) 计提	6,328,808.89	37,020,159.42	593,410.51	1,086,767.26	45,029,146.08
(2) 企业合并增加					
3. 本期减少金额	116,098.62	2,546,397.19	434,392.36	464,188.59	3,561,076.76
(1) 处置或报废	19,950.70	1,809,358.63	73,679.07	464,188.59	2,367,176.99
(2) 其他减少	96,147.92	737,038.56	360,713.29		1,193,899.77
4. 期末余额	82,285,175.33	282,907,527.82	8,265,961.26	10,181,152.66	383,639,817.07
三、减值准备					
1. 期初余额					
2. 本期增加金额					
3. 本期减少金额					
4. 期末余额					
四、账面价值					
1. 期末账面价值	464,836,486.19	501,361,848.91	4,901,056.06	11,175,380.25	982,274,771.41
2. 期初账面价值	447,619,384.24	492,770,136.61	5,483,801.65	11,748,058.53	957,621,381.03

16、在建工程

单位：元

项目	期末余额	期初余额
在建工程	167,917,251.32	129,115,317.65
合计	167,917,251.32	129,115,317.65

(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
四川威力生一期厂房自建项目	565,677.58		565,677.58	2,709,903.98		2,709,903.98
待调试机械设备	39,428,700.07		39,428,700.07	29,584,230.80		29,584,230.80
七车间净化及消防系统	1,063,045.87		1,063,045.87	475,229.36		475,229.36
新产品研发基地	119,617,093.65		119,617,093.65	81,151,110.57		81,151,110.57
零星工程	7,242,734.15		7,242,734.15	15,194,842.94		15,194,842.94
合计	167,917,251.32		167,917,251.32	129,115,317.65		129,115,317.65

(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
四川威力生一期厂房自建项目	189,311,400.00	2,709,903.98	736,814.39	2,881,040.79		565,677.58	90.39%	90.39%				其他
新产品研发基地	327,008,200.00	81,151,110.57	56,170,087.43	17,704,104.35		119,617,093.65	70.18%	70.18%	5,955,107.04	2,341,493.95	4.17%	其他
合计	516,319,600.00	83,861,014.55	56,906,901.82	20,585,145.14	0.00	120,182,771.23			5,955,107.04	2,341,493.95	4.17%	

(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	6,095,208.64	6,095,208.64
2. 本期增加金额	4,759,376.12	4,759,376.12
3. 本期减少金额		
4. 期末余额	10,854,584.76	10,854,584.76
二、累计折旧		
1. 期初余额	4,581,099.43	4,581,099.43
2. 本期增加金额	642,309.41	642,309.41
(1) 计提	642,309.41	642,309.41
3. 本期减少金额		
4. 期末余额	5,223,408.84	5,223,408.84
三、减值准备		
1. 期初余额		
2. 本期增加金额		

3. 本期减少金额		
4. 期末余额		
四、账面价值		
1. 期末账面价值	5,631,175.92	5,631,175.92
2. 期初账面价值	1,514,109.21	1,514,109.21

(2) 使用权资产的减值测试情况

□适用 ☑不适用

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	商标权	合计
一、账面原值						
1. 期初余额	64,281,519.26	154,590,109.65	2,175,273.42	7,831,884.14	3,388,717.66	232,267,504.13
2. 本期增加金额		10,342,479.00				10,342,479.00
(1) 购置						0.00
(2) 内部研发		10,342,479.00				10,342,479.00
(3) 企业合并增加						0.00
						0.00
3. 本期减少金额						
(1) 处置						
4. 期末余额	64,281,519.26	164,932,588.65	2,175,273.42	7,831,884.14	3,388,717.66	242,609,983.13
二、累计摊销						
1. 期初余额	10,755,496.61	88,742,017.24	484,929.48	3,567,873.69	1,962,773.33	105,513,090.35
2. 本期增加金额	694,476.72	11,490,166.49	496,459.61	438,110.40	178,243.02	13,297,456.24
(1) 计提	694,476.72	11,490,166.49	496,459.61	438,110.40	178,243.02	13,297,456.24
(2) 企业合并增加						0.00
3. 本期减少金额						
(1) 处置						
4. 期末余额	11,449,973.33	100,232,183.73	981,389.09	4,005,984.09	2,141,016.35	118,810,546.59
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	52,831,545.93	64,700,404.92	1,193,884.33	3,825,900.05	1,247,701.31	123,799,436.54
2. 期初账面价值	53,526,022.65	65,848,092.41	1,690,343.94	4,264,010.45	1,425,944.33	126,754,413.78

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

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		
宁波菲拉尔医疗用品有限公司	55,975,521.03					55,975,521.03
成都威力生生物科技有限公司	23,600,787.05					23,600,787.05
合计	79,576,308.08					79,576,308.08

(2) 商誉所在资产组或资产组组合的相关信息

名称	所属资产组或组合的构成及依据	所属经营分部及依据	是否与以前年度保持一致
宁波菲拉尔医疗用品有限公司	固定资产、无形资产等长期资产	控股子公司	是
成都威力生生物科技有限公司	固定资产、无形资产等长期资产	控股子公司	是

(3) 可收回金额的具体确定方法

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

前述信息与以前年度减值测试采用的信息或外部信息明显不一致的差异原因

公司以前年度减值测试采用信息与当年实际情况明显不一致的差异原因

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
租赁厂房装修费	726,248.96		182,706.15		543,542.81
职工宿舍楼装修改造费		4,740,867.94	79,014.47		4,661,853.47
合计	726,248.96	4,740,867.94	261,720.62		5,205,396.28

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	24,594,234.65	3,826,751.22	25,315,608.34	3,834,026.61
可抵扣亏损	14,609,932.73	2,191,489.91	14,553,232.76	2,182,984.91
递延收益	44,318,535.30	6,647,780.30	47,489,572.27	7,123,435.84
股份支付费用	21,572,926.11	3,258,693.57	9,795,616.88	1,492,855.05
已计提未发生的费用	14,627,452.69	2,194,117.90		
租赁负债	4,892,415.80	927,293.74	1,206,222.26	185,562.89
合计	124,615,497.28	19,046,126.64	98,360,252.51	14,818,865.30

(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
非同一控制企业合并资产评估增值	10,147,222.06	1,522,083.31	8,546,850.71	1,570,051.83
交易性金融工具、衍生金融工具公允价值变动	3,386,612.83	507,991.93	308,812.32	46,321.85
固定资产一次性折旧	16,531,659.99	2,479,749.00	17,734,203.91	2,660,130.58
使用权资产	5,285,861.32	1,006,649.92	1,030,145.42	153,671.29
内部交易未实现利润	548,518.00	82,277.70	548,518.00	82,277.70
合计	35,899,874.20	5,598,751.86	28,168,530.36	4,512,453.25

(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		19,046,126.64		14,818,865.30
递延所得税负债		5,598,751.86		4,512,453.25

(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	1,002,666.49	1,431,705.39
可抵扣亏损	13,647,771.00	13,301,937.06
合计	14,650,437.49	14,733,642.45

(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	8,423.49	8,423.49	
2027年	1,709,914.75	3,594,238.15	
2028年	4,555,592.60	4,716,595.40	
2029年	4,982,680.02	4,982,680.02	
2030年	2,391,160.14		
合计	13,647,771.00	13,301,937.06	

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
预付长期资产购置款	9,243,201.84		9,243,201.84	15,296,577.06		15,296,577.06
合计	9,243,201.84		9,243,201.84	15,296,577.06		15,296,577.06

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	6,127,538.76	6,127,538.76		保证金	9,924,481.93	9,924,481.93		保证金
无形资产	16,174,341.19	15,550,919.11		土地使用权抵押借款	16,174,341.19	15,758,726.47		土地使用权抵押借款
合计	22,301,879.95	21,678,457.87			26,098,823.12	25,683,208.40		

24、短期借款

(1) 短期借款分类

单位：元

项目	期末余额	期初余额
质押借款	50,029,861.11	
信用借款		40,000,000.00
合计	50,029,861.11	40,000,000.00

25、应付票据

单位：元

种类	期末余额	期初余额
银行承兑汇票	115,418,401.38	88,832,996.35
合计	115,418,401.38	88,832,996.35

26、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（含1年）	202,608,923.70	215,491,979.90
1年以上	11,158,142.53	13,472,061.27
合计	213,767,066.23	228,964,041.17

(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
常州冀德环保科技有限公司	2,308,000.00	项目未完成
朗岱（上海）科技有限公司	1,780,000.00	项目未完成
合计	4,088,000.00	

27、其他应付款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
其他应付款	52,400,432.46	51,551,471.07
合计	52,400,432.46	51,551,471.07

(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
履约及投标保证金、押金	1,626,591.00	612,516.00
限制性股票回购义务	26,034,080.00	27,661,210.00
其他	24,739,761.46	23,277,745.07
合计	52,400,432.46	51,551,471.07

28、合同负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
预收货款	45,838,730.53	52,784,740.01
合计	45,838,730.53	52,784,740.01

29、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	49,521,493.72	131,689,120.26	145,945,958.15	35,264,655.83
二、离职后福利-设定提存计划	66,669.62	8,896,399.07	8,883,997.17	79,071.52
三、辞退福利		80,033.94	80,033.94	
合计	49,588,163.34	140,665,553.27	154,909,989.26	35,343,727.35

(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	49,242,516.32	118,577,199.31	132,874,496.84	34,945,218.79
2、职工福利费	34,087.95	5,217,422.73	5,211,010.58	40,500.10
3、社会保险费	34,853.54	4,944,175.94	4,955,170.10	23,859.38
其中：医疗保险费	29,228.44	4,434,395.55	4,441,290.20	22,333.79
工伤保险费	5,625.10	491,777.54	495,877.05	1,525.59
生育保险费		18,002.85	18,002.85	
4、住房公积金		743,334.00	743,334.00	
5、工会经费和职工教育经费	210,035.91	2,206,988.28	2,161,946.63	255,077.56
其他短期薪酬				
合计	49,521,493.72	131,689,120.26	145,945,958.15	35,264,655.83

(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	63,891.70	8,614,693.84	8,602,676.90	75,908.64
2、失业保险费	2,777.92	281,705.23	281,320.27	3,162.88
合计	66,669.62	8,896,399.07	8,883,997.17	79,071.52

30、应交税费

单位：元

项目	期末余额	期初余额
增值税	1,928,413.78	5,715,650.08
企业所得税	10,085,269.31	13,455,743.91
个人所得税	2,183,155.88	480,726.40
城市维护建设税	467,851.19	551,819.24
房产税	872,341.03	705,257.64
土地使用税	557,568.85	589,651.47
教育费附加	276,941.84	322,113.29
地方教育费附加	184,627.91	214,742.23
印花税	42,415.21	42,713.70
合计	16,598,585.00	22,078,417.96

31、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		39,072,000.00
一年内到期的租赁负债	330,727.76	330,727.76
一年内到期的长期借款利息	130,076.63	159,112.08
合计	460,804.39	39,561,839.84

32、其他流动负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
待转销项税	4,574,400.69	3,851,576.72
未终止确认银行承兑汇票		382,576.24
合计	4,574,400.69	4,234,152.96

单位：元

33、长期借款

(1) 长期借款分类

单位：元

项目	期末余额	期初余额
抵押借款	186,090,000.00	156,650,000.00
信用借款		39,231,112.08
减：一年内到期的长期借款		-39,231,112.08
合计	186,090,000.00	156,650,000.00

其他说明，包括利率区间：

注：抵押借款系本公司向中国工商银行股份有限公司南昌支行和交通银行银团借款，以公司国有建设用地使用权（赣（2022）南昌县不动产权第0026125号）进行抵押。

34、租赁负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
租赁付款额	5,659,661.71	2,025,098.71
减：未确认融资费用	-436,726.20	-471,329.03
减：一年内到期的租赁负债	-330,727.76	-330,727.76
合计	4,892,207.75	1,223,041.92

35、长期应付款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
专项应付款	1,140,000.00	1,140,000.00
合计	1,140,000.00	1,140,000.00

(1) 专项应付款

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
中国制造 2025 四川行动与创新驱动资金项目	1,140,000.00			1,140,000.00	专项课题
合计	1,140,000.00			1,140,000.00	

36、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	72,934,430.44	10,490,000.00	3,603,318.67	79,821,111.77	
合计	72,934,430.44	10,490,000.00	3,603,318.67	79,821,111.77	

其他说明：

项目	期初余额	本期新增补助金额	本期计入损益金额	其他变动	期末余额	与资产相关/与收益相关
年产 2000 万支静脉留置针技术改造项目	194,394.01	-	145,795.37	-	48,598.64	与资产相关
土地返还款	5,101,232.44	-	66,564.88	-	5,034,667.56	与资产相关
血液透析溶缩液研究项目	8,000.00	-	8,000.00	-	-	与资产相关
标准厂房建设	542,500.04	-	8,750.04	-	533,750.00	与资产相关
透析系列产品及留置针扩产技术改造项目	225,202.53	-	50,045.00	-	175,157.53	与资产相关
透析器智能化车间项目	308,333.33	-	50,000.08	-	258,333.25	与资产相关
技术改造项目	453,879.86	-	88,736.64	-	365,143.22	与资产相关
新增研发设备补贴	97,896.25	-	20,932.38	-	76,963.87	与资产相关
年产 1000 万套血液透析机配套装置产品（透析管、透析器、透析液、透析粉）生产线提升改造项目	2,255,700.00	-	187,975.00	-	2,067,725.00	与资产相关
年产 1000 万支透析器技术改造项目	2,786,941.41	-	273,726.89	-	2,513,214.52	与资产相关
年产 1000 万支空心纤维血液透析器技术改造项目	180,240.13	-	17,499.97	-	162,740.16	与资产相关
新上固定资产投资 500 万以上的血液透析系列产品技改项目经费	1,153,846.15	-	115,384.62	-	1,038,461.53	与资产相关
年产 3200 万套血液透析系列产品产能储备项目补助资金	2,114,400.00	-	264,300.00	-	1,850,100.00	与资产相关
技术改造项目资金	91,762.50	-	22,940.63	-	68,821.87	与资产相关
购置设备扩产能补助金	904,396.33	-	84,787.16	-	819,609.17	与资产相关
2020 年度生物医药产业政策资金	1,016,280.00	-	56,460.00	-	959,820.00	与资产相关
南昌县住房保障中心 2023 年度保障性租赁住房项目（装修）补助资金	2,712,041.21	-	45,200.69	-	2,666,840.52	与资产相关
南昌县住房保障中心 2024 年度保障性租赁住房项目补助资金	1,539,847.00	-	25,664.12	-	1,514,182.88	与资产相关
南昌县发改委先进制造业 2023 年服务业发展专项资金	28,786,750.00	-	1,528,500.00	-	27,258,250.00	与资产相关
南昌县发展和改革委员会转来 2023 年省级数字经济专项资金	1,643,333.33	-	170,000.00	-	1,473,333.33	与资产相关
装修补贴	672,201.60	-	168,050.40	-	504,151.20	与资产相关
增强核心竞争力专项补贴资金（注 1）	17,000,000.00	8,490,000.00	-	-	25,490,000.00	与资产相关
工业发展资金（注 2）	1,012,252.25	2,000,000.00	170,504.82	-	2,841,747.43	与资产相关
医疗器械生产项目一期	43,000.00	-	6,000.00	-	37,000.00	与资产相关
医疗器械生产项目（二期 A 区）5# 生产车间项目	2,090,000.07	-	27,499.98	-	2,062,500.09	与资产相关
合计	72,934,430.44	10,490,000.00	3,603,318.67	-	79,821,111.77	---

注 1：根据眉山市东坡区发展和改革局印发《关于转下达 2020 年增强制造业核心竞争力专项（第二批）中央预算内投资计划的通知》眉东发改产业（2020）5 号，本期收到眉山市东坡区国库集中支付中心的增强核心竞争力专项补助资金 849 万元，专项用于高端血液透析设备及配套产品产业化开发与生产建设项目。截止 2025 年 6 月 30 日，累计已收到上述补助资金 2549 万元。

注 2：根据眉山市财政局 眉山市经济和信息化局《关于下达 2021 年第一批省级工业发展专项资金的通知》（眉财建（2021）44 号），本公司子公司四川威力生医疗科技有限公司本期收到透析系列产品生产新建项目补助资金 200 万元，截止 2025 年 6 月 30 日，累计已收到上述补助资金 306 万元。

37、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	522,397,525.00						522,397,525.00

38、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）	48,860,301.21			48,860,301.21
其他资本公积	7,483,973.18	10,079,831.59		17,563,804.77
其中：被投资单位其他权益变动	459,156.18			459,156.18
其他	7,024,817.00	10,079,831.59		17,104,648.59
合计	56,344,274.39	10,079,831.59		66,424,105.98

39、库存股

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
限制性回购义务及其他库存股	28,499,294.88		1,627,130.00	26,872,164.88
合计	28,499,294.88		1,627,130.00	26,872,164.88

40、专项储备

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
安全生产费	67,430.11		67,430.11	
合计	67,430.11		67,430.11	

41、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	123,780,655.21	10,488,156.33		134,268,811.54
合计	123,780,655.21	10,488,156.33		134,268,811.54

42、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	649,975,271.03	572,682,722.15
调整后期初未分配利润	649,975,271.03	572,682,722.15
加：本期归属于母公司所有者的净利润	115,118,078.10	106,247,789.77
减：提取法定盈余公积	10,488,156.33	
应付普通股股利	104,447,505.00	76,695,134.25
期末未分配利润	650,157,687.80	602,235,377.67

43、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	759,129,622.81	494,431,791.82	684,467,196.43	444,760,658.16
其他业务	1,678,344.97	300,198.08	1,985,397.49	797,257.88
合计	760,807,967.78	494,731,989.90	686,452,593.92	445,557,916.04

营业收入、营业成本的分解信息：

单位：元

合同分类	分部 1		合计	
	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本
业务类型	760,807,967.78	494,731,989.90	760,807,967.78	494,731,989.90
其中：				
血液净化类	625,591,593.52	411,007,718.32	625,591,593.52	411,007,718.32
给药器具类	82,409,828.82	60,036,461.59	82,409,828.82	60,036,461.59
心胸外科类	34,980,250.73	12,559,847.52	34,980,250.73	12,559,847.52
其他类	17,826,294.71	11,127,962.47	17,826,294.71	11,127,962.47
按经营地区分类	760,807,967.78	494,731,989.90	760,807,967.78	494,731,989.90
其中：				
国内	573,806,283.53	374,767,206.04	573,806,283.53	374,767,206.04
国外	187,001,684.25	119,964,783.86	187,001,684.25	119,964,783.86
按商品转让的时间分类	760,807,967.78	494,731,989.90	760,807,967.78	494,731,989.90
其中：				
在某一时点确认	760,736,203.61	494,731,989.90	760,736,203.61	494,731,989.90
在某一时段内确认	71,764.17		71,764.17	

按销售渠道分类	760,807,967.78	494,731,989.90	760,807,967.78	494,731,989.90
其中：				
经销	532,175,706.70	339,332,663.99	532,175,706.70	339,332,663.99
直销	228,632,261.08	155,399,325.91	228,632,261.08	155,399,325.91
合计	760,807,967.78	494,731,989.90	760,807,967.78	494,731,989.90

44、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	1,792,973.00	1,338,846.08
教育费附加	1,008,529.20	760,176.56
房产税	1,780,974.30	1,347,778.58
土地使用税	1,111,816.02	1,111,815.82
车船使用税	7,624.48	6,924.48
印花税	439,599.39	348,050.13
地方教育费附加	672,352.73	506,784.45
其他	4,063.15	4,061.85
合计	6,817,932.27	5,424,437.95

45、管理费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
员工费用	30,980,417.21	22,723,616.89
折旧及摊销费用	17,503,442.96	14,116,073.58
招待费	2,162,948.11	1,710,943.08
办公费及其他	6,936,709.92	7,625,789.29
合计	57,583,518.20	46,176,422.84

46、销售费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
员工费用	14,712,765.09	17,112,329.89
市场推广费	8,339,365.29	14,146,182.36
报关代理费	3,387,149.61	3,030,454.66
招待费	3,036,260.73	1,092,226.12
广告宣传费	1,983,810.95	1,097,696.15
办公费及其他	5,572,809.62	6,526,765.22
合计	37,032,161.29	43,005,654.40

47、研发费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
员工费用	13,920,641.80	11,850,873.32
材料费用	12,890,882.15	10,435,031.98
折旧	3,392,806.65	2,169,760.46
其他	2,974,394.30	3,815,504.58
合计	33,178,724.90	28,271,170.34

48、财务费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
利息费用	1,499,473.95	1,986,067.39
减：利息收入	613,373.97	1,693,850.85
汇兑损失		
减：汇兑收益	1,287,305.40	1,699,233.26
手续费支出	491,371.04	807,235.20
未确认融资费用	98,661.03	135,774.37
合计	188,826.65	-464,007.15

49、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
递延收益摊销	3,603,318.67	1,668,328.21
生物医药产业政策补助资金		1,000,000.00
科研奖励	3,234,000.00	1,083,000.00
创新能力建设项目奖补资金		955,843.00
税费减免	2,032,749.20	4,736,507.92
外经贸发展、产业发展及平台扶持资金	733,200.00	
房租补贴款	135,660.31	
稳岗补贴	41,710.75	
就业创业服务中心高新技术企业社保补贴	313,262.40	
稳生产拓市场政策资金	200,000.00	
其他零星经费补助	748,917.85	395,736.96
合计	11,042,819.18	9,839,416.09

50、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	3,205,585.59	5,277,284.63
合计	3,205,585.59	5,277,284.63

51、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	-1,522,353.12	-1,769,269.90
债权投资在持有期间取得的利息收入	461,178.08	1,039,279.10
理财收益	1,731,951.90	570,073.47
合计	670,776.86	-159,917.33

52、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	-466,037.88	-1,748,851.96
其他应收款坏账损失	130,106.10	779,395.64
合计	-335,931.78	-969,456.32

53、资产减值损失

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
一、存货跌价损失及合同履约成本减值损失	-410,045.01	117,351.93
十一、合同资产减值损失	-18,578.38	
合计	-428,623.39	117,351.93

54、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
处置未划分为持有待售的非流动资产产生的利得或损失	-224,532.12	192,035.52

55、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
政府补助	40,000.00	53,450.00	40,000.00
其他	998,771.48	418,174.27	998,771.48
合计	1,038,771.48	471,624.27	1,038,771.48

56、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
对外捐赠	574,328.08	1,241,501.23	574,328.08
非流动资产报废损失	24,102.57	727,851.49	24,102.57
其他	320,836.40	274,517.63	320,836.40
合计	919,267.05	2,243,870.35	919,267.05

57、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	18,590,768.53	17,485,300.56
递延所得税费用	-1,303,768.16	-1,876,286.09
上年度所得税汇算清缴	853,504.95	14,700.00
合计	18,140,505.32	15,623,714.47

(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	145,324,413.34
按法定/适用税率计算的所得税费用	36,331,103.34
子公司适用不同税率的影响	-14,492,096.17
调整以前期间所得税的影响	853,504.95
非应税收入的影响	228,352.97
不可抵扣的成本、费用和损失的影响	3,609,468.67
使用前期未确认递延所得税资产的可抵扣亏损的影响	-1,145,879.60
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	-1,274,138.76
其他影响	-5,969,810.08
所得税费用	18,140,505.32

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	15,936,751.31	24,892,361.91
利息收入	613,373.97	1,693,850.85
往来款	304,027.82	4,213,270.74

收回保证金		15,341,051.04
合计	16,854,153.10	46,140,534.54

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
销售费用、管理费用、研发费用	36,871,999.94	43,118,953.40
营业外支出	574,328.08	213,540.46
财务费用	491,371.04	240,764.43
合计	37,937,699.06	43,573,258.29

(2) 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
票据贴现		50,000,000.00
合计		50,000,000.00

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
回购股份		43,452,867.60
偿还票据贴现	30,000,000.00	70,000,000.00
合计	30,000,000.00	113,452,867.60

筹资活动产生的各项负债变动情况

适用 不适用**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	127,183,908.02	115,381,753.47
加：资产减值准备	764,555.17	852,104.39
固定资产折旧、油气资产折耗、生产性生物资产折旧	44,759,662.52	29,138,413.48
使用权资产折旧	642,309.41	623,065.76
无形资产摊销	13,297,456.24	8,461,822.42
长期待摊费用摊销	261,720.62	176,451.30
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）	224,532.12	
固定资产报废损失（收益以“－”号填列）	-24,102.57	-535,515.97
公允价值变动损失（收益以“－”号填列）	-3,205,585.59	
财务费用（收益以“－”号填列）	1,499,473.95	2,452,456.27
投资损失（收益以“－”号填列）	-670,776.86	159,917.33

递延所得税资产减少（增加以“-”号填列）	-2,390,066.77	-2,552,586.60
递延所得税负债增加（减少以“-”号填列）	1,086,298.61	557,736.25
存货的减少（增加以“-”号填列）	-717,038.30	286,830.58
经营性应收项目的减少（增加以“-”号填列）	2,904,832.07	-3,100,899.44
经营性应付项目的增加（减少以“-”号填列）	-4,658,724.59	-20,402,659.74
其他	8,235,087.36	4,666,900.05
经营活动产生的现金流量净额	189,193,541.41	136,165,789.55
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		
3. 现金及现金等价物净变动情况：		
现金的期末余额	209,455,344.60	117,688,807.74
减：现金的期初余额	279,922,299.26	197,371,709.76
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	-70,466,954.66	-79,682,902.02

（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	209,455,344.60	279,922,299.26
其中：库存现金	6,565.41	87,340.55
可随时用于支付的银行存款	209,448,779.19	279,834,958.71
三、期末现金及现金等价物余额	209,455,344.60	279,922,299.26

（3） 不属于现金及现金等价物的货币资金

单位：元

项目	本期金额	上期金额	不属于现金及现金等价物的理由
其他货币资金	6,127,538.76	9,924,481.93	保证金
合计	6,127,538.76	9,924,481.93	

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			23,365,225.79
其中：美元	3,263,761.70	7.1586	23,363,964.51
欧元	150.11	8.4024	1,261.28

港币			
应收账款			4,055,593.01
其中：美元	566,534.38	7.1586	4,055,593.01
欧元			
港币			
长期借款			
其中：美元			
欧元			
港币			
应付账款			9,172,892.13
其中：美元	38,903.20	7.1586	278,492.45
欧元	1,058,554.66	8.4024	8,894,399.68

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

项目	金额
与租赁相关的总现金流出	0

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

涉及售后租回交易的情况

八、研发支出

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
员工费用	14,715,788.71	14,373,281.10
材料费用	11,675,800.61	12,685,833.19
折旧	3,661,155.25	3,028,552.56
其他	6,930,767.75	6,449,404.60
合计	36,983,512.32	36,537,071.45
其中：费用化研发支出	33,178,724.90	28,271,170.34
资本化研发支出	3,804,787.42	8,265,901.11

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	
血液净化类 1		1,724,008.59				450,269.47	1,273,739.12
血液净化类 2	715,201.32	501,062.71					1,216,264.03
血液净化类 3	8,512,396.44				8,512,396.44		
血液净化类 4		1,978,225.09				493,743.65	1,484,481.44
其他类 1	1,284,578.41	545,504.15			1,830,082.56		
合计	10,512,176.17	4,748,800.54			10,342,479.00	944,013.12	3,974,484.59

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
其他类 1	注册完成	2025 年 05 月 27 日	产品销售收入	2024 年 07 月 30 日	检测报告
血液净化类 2	申请注册	2025 年 11 月 30 日	产品销售收入	2024 年 09 月 04 日	检测报告
血液净化类 1	临床阶段	2026 年 07 月 31 日	产品销售收入	2025 年 04 月 01 日	伦理批件
血液净化类 3	注册完成	2025 年 01 月 06 日	产品销售收入	2021 年 12 月 03 日	检测报告
血液净化类 4	临床阶段	2028 年 11 月 30 日	产品销售收入	2025 年 05 月 01 日	伦理批件

九、合并范围的变更

1、非同一控制下企业合并

(1) 其他说明

无

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	
云南三鑫医疗科技有限公司	150,000,000.00	安宁市	云南省安宁市工业园区草铺麒麟片区	医疗器械的生产与经营	100.00%		投资设立
江西赣医健康产业投资有限公司	10,000,000.00	南昌市	南昌小蓝经济技术开发区富山大道 999 号	医疗项目投资、投资管理、企业管理咨询	100.00%		投资设立
江西呈图康科技有限公司	5,000,000.00	南昌市	南昌小蓝经济技术开发区富山大道 999 号	专业消毒服务、软件开发、技术服务		100.00%	投资设立
江西柯维肽生物科技有限公司	10,000,000.00	南昌市	南昌小蓝经济技术开发区富山大道 999 号	医疗器械的生产与经营		97.50%	投资设立

黑龙江鑫品 晰医疗科技 有限公司	15,000,000.00	哈尔滨 市	哈尔滨市利民开发 区珠海路北侧	医疗器械的生产、 经营	55.00%		投资设立
哈尔滨鑫峰 医疗科技有 限公司	500,000.00	哈尔滨 市	黑龙江省哈尔滨市 利民开发区同盛路 1091号（黑龙江成 功药业有限公司）2 楼220室	医疗器械的经营		55.00%	投资设立
哈尔滨瑞佳 永盛医疗科 技有限公司	500,000.00	哈尔滨 市	黑龙江省哈尔滨市 利民开发区沈阳大 街东、珠海路南利 民生物医药研发中 心生命医药创业大 厦302-1室	医疗器械的经营		55.00%	投资设立
江西鑫威康 贸易有限公 司	2,000,000.00	南昌市	南昌小蓝经济技术 开发区富山大道 999号	医疗器械销售、维 修；仓储、运输	100.00%		投资设立
四川威力生 医疗科技有 限公司	250,000,000.00	眉山市	四川省眉山经济开 发区新区眉州大道 西六段2号	医疗器械的研发、 生产、经营	100.00%		投资设立
成都威力生 生物科技有 限公司	16,000,000.00	成都市	成都市高新区科园 南路88号	医疗器械的生产与 经营		59.75%	非同一控 制下企业 合并
四川三威康 科技有限公 司	2,000,000.00	眉山市	四川省眉山市东坡 区眉州大道西六段 8号4楼403	第三类医疗器械经 营		59.75%	投资设立
宁波菲拉尔 医疗用品有 限公司	1,583,000.00	宁波余 姚市	余姚市陆埠镇钟山 东路148弄2号	医疗器械的生产与 经营	51.00%		非同一控 制下企业 合并
江西圣丹康 医学科技有 限公司	10,000,000.00	赣江新 区	江西省赣江新区直 管区新祺周东大道 606号1#公共研发 中心7层	医学研究和试验发 展，技术服务、技 术开发	100.00%		投资设立
河南鑫宥康 医疗科技有 限公司	20,000,000.00	郑州市	河南省郑州市航空 港经济综合实验区 东海路与梅河路交 叉口智能终端（手 机）产业园E区9 号楼	医疗器械的生产与 经营	100.00%		投资设立

(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
宁波菲拉尔医疗用品 有限公司	49.00%	5,687,423.07	9,800,000.00	38,126,720.24
成都威力生生物科技 有限公司	40.25%	5,578,791.08		39,029,342.13

(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
宁波菲拉	47,69	42,54	90,24	10,38	2,047	12,43	57,75	42,66	100,4	12,48	2,078	14,56
尔医疗用	7,490	5,448	2,939	6,221	,084.	3,306	7,472	1,632	19,10	1,591	,553.	0,145
品有限公	.25	.96	.21	.60	46	.06	.05	.81	4.86	.69	38	.07
司												
成都威	103,8	14,06	117,8	18,92	2,008	20,93	93,92	14,50	108,4	23,56	2,024	25,58
力生	36,98	2,909	99,89	4,351	,238.	2,589	5,718	7,311	33,03	0,421	,737.	5,159
生物科	9.61	.77	9.38	.45	26	.71	.88	.81	0.69	.17	86	.03
技有限公												
司												

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
宁波菲拉	35,041,84	11,606,98	11,606,98	9,153,415	34,842,70	11,332,12	11,332,12	12,692,02
尔医疗用	8.03	5.86	5.86	.28	5.20	3.46	3.46	1.32
品有限公								
司								
成都威	80,553,15	13,860,35	13,860,35	12,432,91	66,402,98	5,846,298	5,846,298	7,219,006
力生	7.92	0.50	0.50	4.42	4.89	.86	.86	.12
生物科								
技有限公								
司								

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	72,934,430.44	10,490,000.00		3,603,318.67		79,821,111.77	与资产相关
合计	72,934,430.44	10,490,000.00		3,603,318.67		79,821,111.77	

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
其他收益	11,042,819.18	9,839,416.09
营业外收入	40,000.00	53,450.00
合计	11,082,819.18	9,892,866.09

十二、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			277,445,121.37	277,445,121.37
1.以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产			277,445,121.37	277,445,121.37
（1）理财产品			267,674,685.19	267,674,685.19
（2）其他非流动金融资产			9,770,436.18	9,770,436.18
二、非持续的公允价值计量	--	--	--	--

2、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

对于理财产品，采用预期收益率预测未来现金流确定其公允价值；对于其他非流动金融资产，采用按持股比例计算享有被投资单位账面净资产确定其公允价值。

十三、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
彭义兴、雷风莲夫妇	南昌市	自然人		29.83%	29.83%

2、本企业的子公司情况

本企业子公司的情况详见附注十、在其他主体中的权益。

3、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
赵婵娟	一级子公司股东

4、关联交易情况

(1) 关联租赁情况

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
赵婵娟	房屋					55,000.00	55,000.00	25,891.93	27,185.31		

(2) 关键管理人员报酬

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
关键管理人员薪酬	6,149,665.20	4,235,949.38

十四、股份支付

1、股份支付总体情况

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	授予日流通股收盘价、以 Black-Scholes 模型（B-S 模型）作为定价模型计算
授予日权益工具公允价值的重要参数	授予日流通股收盘价、年化标准差、股息收益率、年化无风险利率、历史波动率
可行权权益工具数量的确定依据	赠予数量、根据最新可以行权人数变动、业绩完成情况等后续信息，修正预计可行权的股票期权数量
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	58,400,518.22
本期以权益结算的股份支付确认的费用总额	8,235,087.36

3、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
核心管理/技术/业务人员	8,235,087.36	
合计	8,235,087.36	

4、股份支付的修改、终止情况

十五、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

截至 2025 年 6 月 30 日，本公司不存在需要披露的重大承诺事项。

2、或有事项

(1) 资产负债表日存在的重要或有事项

截至 2025 年 6 月 30 日，本公司不存在需要披露的重要或有事项。

(2) 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。

十六、资产负债表日后事项

1、重要的非调整事项

单位：元

项目	内容	对财务状况和经营成果的影响数	无法估计影响数的原因
股票和债券的发行	公司于 2025 年 8 月 7 日召开第五届董事会第二十一次会议、第五届监事会第十九次会议，审议通过了《关于公司符合向不特定对象发行可转换公司债券条件的议案》等议案，该事项尚需提请公司股东大会审议通过。根据议案，公司拟发行可转换为公司 A 股股票的可转换公司债券，该可转换公司债券及未来转换的公司 A 股股票将在深圳证券交易所上市。根据相关法律法规的规定并结合公司财务状况和投资计划，本次公开发行可转换公司债券拟募集资金总额为不超过人民币 53,000.00 万元（含 53,000.00 万元）。		《关于公司符合向不特定对象发行可转换公司债券条件的议案》等议案尚需提请公司股东大会审议通过。本次可转换公司债券发行还需经深圳证券交易所审核通过并在中国证监会完成注册，故截至本报告披露日尚无法估计对财务状况和经营成果的影响数。

2、利润分配情况

拟分配每 10 股派息数（元）	1
拟分配每 10 股分红股（股）	0
拟分配每 10 股转增数（股）	0
经审议批准宣告发放的每 10 股派息数（元）	0
经审议批准宣告发放的每 10 股分红股（股）	0
经审议批准宣告发放的每 10 股转增数（股）	0
利润分配方案	公司拟定的 2025 年半年度利润分配预案为：以 522,237,525 股（已扣除公司回购专用证券账户中的股份 160,000 股）为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 1 元（含税），不送红股，不进行资本公积金转增股本，剩余未分配利润结转以后年度。现暂以截至 2025 年 8 月 7 日的总股本 522,397,525 股扣除回购专户股份 160,000 股后的股份总数 522,237,525 股为基数测算，现金分红金额合计 52,223,752.5 元（含税）。本次利润分配预案需提交公司 2025 年第一次临时股东大会审议批准。

十七、其他重要事项

1、其他

截至 2025 年 6 月 30 日，本公司无需要披露的其他重要事项。

十八、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）	19,135,943.94	21,516,214.01
1 至 2 年	313,723.01	205,237.01
2 至 3 年	51,385.84	254,867.33
3 年以上	155,185.06	610,353.10
3 至 4 年	1,990.00	338,356.00
4 至 5 年	80,422.06	199,224.10
5 年以上	72,773.00	72,773.00
合计	19,656,237.85	22,586,671.45

(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	72,773.00	0.37%	72,773.00	100.00%						
其中：										
按组合计提坏账准备的应收账款	19,583,464.85	99.63%	1,068,917.90	5.46%	18,514,546.95	22,586,671.45	100.00%	1,574,124.88	6.97%	21,012,546.57
其中：										
合计	19,656,237.85	100.00%	1,141,690.90	5.81%	18,514,546.95	22,586,671.45	100.00%	1,574,124.88	6.97%	21,012,546.57

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
菏泽优福医疗服务有限公司巨野县血液透析中心			72,773.00	72,773.00	100.00%	公司注销
合计			72,773.00	72,773.00		

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
1年以内	19,135,943.94	956,797.20	5.00%
1至2年	313,723.01	31,372.30	10.00%
2至3年	51,385.84	15,415.75	30.00%
3至4年	1,990.00	995.00	50.00%
4至5年	80,422.06	64,337.65	80.00%
5年以上			
合计	19,583,464.85	1,068,917.90	

确定该组合依据的说明：

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	
按单项评估计提坏账准备的应收账款		72,773.00				72,773.00
按组合计提坏账准备的应收账款	1,574,124.88		131,908.14	373,298.84		1,068,917.90
合计	1,574,124.88	72,773.00	131,908.14	373,298.84		1,141,690.90

(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	373,298.84

(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
客户 1	2,204,133.85		2,204,133.85	11.21%	110,206.69
客户 2	1,772,826.00		1,772,826.00	9.02%	88,641.30
客户 3	1,431,524.00		1,431,524.00	7.28%	71,576.20
客户 4	1,024,074.00		1,024,074.00	5.21%	51,203.70
客户 5	876,335.27		876,335.27	4.46%	43,816.76
合计	7,308,893.12		7,308,893.12	37.18%	365,444.65

2、其他应收款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
其他应收款	5,714,482.99	2,315,007.78
合计	5,714,482.99	2,315,007.78

(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
保证金	618,790.02	1,148,514.90
子公司往来	3,000,000.00	
其他	2,993,033.71	2,007,534.13
合计	6,611,823.73	3,156,049.03

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）	5,890,004.73	1,839,513.03
1 至 2 年	58,900.00	250,300.00
2 至 3 年	2,000.00	396,617.00
3 年以上	660,919.00	669,619.00
3 至 4 年	89,537.00	89,537.00
4 至 5 年	99,000.00	99,000.00
5 年以上	472,382.00	481,082.00
合计	6,611,823.73	3,156,049.03

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	301,232.00	4.56%	301,232.00	100.00%		301,232.00	9.54%	301,232.00	100.00%	
其中：										
按组合计提坏账准备	6,310,591.73	95.44%	596,108.74	9.45%	5,714,482.99	2,854,817.03	90.46%	539,809.25	18.91%	2,315,007.78
其中：										
合计	6,611,823.73	100.00%	897,340.74	13.57%	5,714,482.99	3,156,049.03	100.00%	841,041.25	26.65%	2,315,007.78

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
江西省云盛置业有限公司	301,232.00	301,232.00	301,232.00	301,232.00	100.00%	债务人公司法定代表人为失信被执行人，预计无法收回
合计	301,232.00	301,232.00	301,232.00	301,232.00		

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)	
2025 年 1 月 1 日余额	353,839.90	185,969.35	301,232.00	841,041.25
2025 年 1 月 1 日余额 在本期				
本期计提	150,000.00	84,790.73		234,790.73
本期转回	178,491.24			178,491.24
2025 年 6 月 30 日余额	325,348.66	270,760.08	301,232.00	897,340.74

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

其中：第三阶段已发生信用减值的其他应收款明细：

单位名称	账面余额	坏账准备	账龄	预期信用损失率 (%)	计提理由
江西省云盛置业有限公司	301,232.00	301,232.00	5 年以上	100.00	债务人公司法定代表人为失信被执行人，预计无法收回
合计	301,232.00	301,232.00	—	—	—

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	
其他应收款项 计提坏账准备	841,041.25	234,790.73	178,491.24			897,340.74
合计	841,041.25	234,790.73	178,491.24			897,340.74

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
江西赣医健康产业投资有限公司	合并范围内关联方往来	3,000,000.00	1 年以内	45.37%	150,000.00
南昌大学第一附属医院	往来款及其他	309,817.38	1 年以内	4.69%	15,490.87
江西省云盛置业有限公司	往来款及其他	301,232.00	5 年以上	4.56%	301,232.00
中运聚智（上海）企业咨询 有限责任公司	往来款及其他	195,780.00	1 年以内	2.96%	9,789.00
清颐堂茶业（深圳）有限公司	往来款及其他	170,000.00	1 年以内	2.57%	8,500.00
合计		3,976,829.38		60.15%	485,011.87

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	501,582,670.25		501,582,670.25	499,952,357.75		499,952,357.75
对联营、合营企业投资	28,900,746.02	8,858,299.14	20,042,446.88	30,423,099.14	8,858,299.14	21,564,800.00
合计	530,483,416.27	8,858,299.14	521,625,117.13	530,375,456.89	8,858,299.14	521,517,157.75

(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		
江西赣医健康产业投资有限公司	10,000,000.00						10,000,000.00	
云南三鑫医疗科技有限公司	153,801,649.50					370,125.00	154,171,774.50	
黑龙江鑫品晰医疗科技有限公司	9,979,752.00					169,200.00	10,148,952.00	
四川威力生医疗科技有限公司	234,430,929.75					333,112.50	234,764,042.25	
成都威力生生物科技有限公司	686,282.25					259,087.50	945,369.75	
江西鑫威康贸易有限公司	1,573,025.50					-109,275.00	1,463,750.50	
宁波菲拉尔医疗用品有限公司	83,260,406.25					343,687.50	83,604,093.75	
江西呈图康科技有限公司	26,437.50					31,725.00	58,162.50	
江西圣丹康医学科技有限公司	6,193,875.00					232,650.00	6,426,525.00	
合计	499,952,357.75					1,630,312.50	501,582,670.25	

(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												
二、联营企业												
厦门精配软件工程有限公司	21,564,800.00	8,858,299.14			-1,522,353.12						20,042,446.88	8,858,299.14
小计	21,564,800.00	8,858,299.14			-1,522,353.12						20,042,446.88	8,858,299.14
合计	21,564,800.00	8,858,299.14			-1,522,353.12						20,042,446.88	8,858,299.14

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	630,211,938.92	444,643,176.53	562,749,432.85	391,096,019.14
其他业务	10,749,479.88	8,987,356.07	4,717,101.08	4,106,998.00
合计	640,961,418.80	453,630,532.60	567,466,533.93	395,203,017.14

营业收入、营业成本的分解信息：

单位：元

合同分类	分部 1		合计	
	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本
业务类型	640,961,418.80	453,630,532.60	640,961,418.80	453,630,532.60
其中：				
血液净化类	545,392,525.35	382,613,532.14	545,392,525.35	382,613,532.14
给药器具类	81,784,495.79	59,801,217.08	81,784,495.79	59,801,217.08
其他类	13,784,397.66	11,215,783.38	13,784,397.66	11,215,783.38
按经营地区分类	640,961,418.80	453,630,532.60	640,961,418.80	453,630,532.60
其中：				

国内	473,322,152.56	337,550,401.97	473,322,152.56	337,550,401.97
国外	167,639,266.24	116,080,130.63	167,639,266.24	116,080,130.63
市场或客户类型				
其中:				
合同类型				
其中:				
按商品转让的时间分类	640,961,418.80	453,630,532.60	640,961,418.80	453,630,532.60
其中:				
在某一时点确认	640,011,953.14	452,845,474.04	640,011,953.14	452,845,474.04
在某一时间段内确认	949,465.66	785,058.56	949,465.66	785,058.56
按合同期限分类				
其中:				
按销售渠道分类	640,961,418.80	453,630,532.60	640,961,418.80	453,630,532.60
其中:				
经销	464,546,373.60	329,807,821.96	464,546,373.60	329,807,821.96
直销	176,415,045.20	123,822,710.64	176,415,045.20	123,822,710.64
合计	640,961,418.80	453,630,532.60	640,961,418.80	453,630,532.60

5、投资收益

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
成本法核算的长期股权投资收益	10,200,000.00	20,400,000.00
权益法核算的长期股权投资收益	-1,522,353.12	-1,769,269.90
债权投资在持有期间取得的利息收入		1,039,279.10
理财收益	1,678,433.58	570,073.47
合计	10,356,080.46	20,240,082.67

十九、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	-248,634.69	
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）	9,050,069.98	
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	3,205,585.59	
委托他人投资或管理资产的损益	2,193,129.98	
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	103,607.00	

减：所得税影响额	2,098,314.22	
少数股东权益影响额（税后）	317,345.58	
合计	11,888,098.06	--

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	8.35%	0.2207	0.2204
扣除非经常性损益后归属于公司普通股股东的净利润	7.49%	0.1976	0.1976