

证券代码：688575

证券简称：亚辉龙

公告编号：2026-006

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司

2025 年度业绩预告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

一、本期业绩预告情况

（一）业绩预告期间

2025 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日。

（二）业绩预告情况

经财务部门初步测算：

（1）预计 2025 年度实现归属于母公司所有者的净利润为 2,000.00 万元至 3,000.00 万元，与上年同期相比，将减少 27,153.36 万元至 28,153.36 万元，同比减少 90.05%至 93.37%。

（2）预计 2025 年度实现归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润 6,500.00 万元至 8,500.00 万元，与上年同期相比，将减少 20,233.33 万元至 22,233.33 万元，同比减少 70.42%至 77.38%。

（三）本次业绩预告相关财务数据系公司财务部门进行初步测算的结果，未经审计机构审计。

二、上年同期业绩情况

2024 年度，公司归属于母公司所有者的净利润为 30,153.36 万元；归属于母公司所有者的扣除非经常性损益的净利润为 28,733.33 万元。

三、本期业绩变化的主要原因

2025 年度，受行业政策影响，短期国内市场需求减少，公司本期营业收入以及毛利率较上年同期下降，导致本期实现的营业毛利额较上年同期有所下降。此外，公司持有的交易性金融资产（云康集团有限公司(02325.HK)的股票）因公允价值变动产生亏损。另外，根据《企业会计准则》等相关规定，基于谨慎性原则，公司对截

至 2025 年 12 月 31 日的各项资产进行了减值迹象的识别和测试，拟计提相关资产的减值准备。

2025 年受医疗行业相关政策影响，公司国内营销业务受到较大影响。但公司始终坚持创新驱动，围绕自身免疫、心肌、糖尿病、生殖、肝病、肾病、神经内科七大领域的临床需求持续深耕，不断丰富产品序列，努力提升公司的综合竞争力。

海外方面，公司国际营销业务稳定增长，区域覆盖、本地化服务及市场准入工作持续推进，公司术前八项全系列化学发光检测试剂 IVDR CE 最高等级（Class D）认证已实现全覆盖。

产品研发方面，截至 2025 年末，公司国内化学发光产品菜单已扩充至 180 项。血栓六项齐套检测为临床提供完整方案；公司 hs-cTnI 成功入选 IFCC 官网更新的 hs-cTn 试剂分析性能参考表；公司《一种抗 Nephlin 自身抗体测定试剂盒及其检测方法和制备方法》获得国家知识产权局发明专利授权证书；sCD146 这一创新标志物在全球范围内实现转化的首个检测试剂获批，是亚辉龙与合作伙伴团队多年攻关的产学研转化成果。

同时，公司凭借深厚的技术积累与丰富的行业实践经验，作为“主要起草单位”之一深度参与国家标准《医用全自动样本处理系统》的起草，携手行业专家共同推动中国实验室自动化迈向标准化、规范化发展的新阶段；公司凭借在自身免疫疾病诊断领域的多年沉淀，获得国家级制造业单项冠军称号。

四、风险提示

本次业绩预告尚未经注册会计师审计，公司已就本次业绩预告情况与年审会计师事务所进行初步沟通，双方不存在重大分歧。公司不存在影响本次业绩预告准确性的重大不确定因素。

五、其他说明事项

本次业绩预告相关财务数据系公司财务部门进行初步测算的结果，未经审计机构审计。具体财务数据请以公司正式披露的经审计后的 2025 年年度报告数据为准，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司

董事会

2026 年 1 月 31 日