

广东凯普生物科技股份有限公司

2025 年年度报告

（公告编号：2026-028）



【2026 年 4 月】

2025 年年度报告

第一节 重要提示、目录和释义

公司董事会及董事、高级管理人员保证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。

公司负责人管乔中、主管会计工作负责人李庆辉及会计机构负责人(会计主管人员)罗翠红声明：保证本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报告的董事会会议。

报告期内，因行业需求变化和政策调整，公司收入规模下降，加上固定成本支出较大和资产减值计提，公司实现营业收入 66,964.21 万元，同比下降 17.89%；实现归属于上市公司股东的净利润-13,094.25 万元，同比减亏 80.01%；实现归属于上市公司股东的扣除非经常性损益后的净利润-17,096.02 万元，同比减亏 74.09%。

报告期内，公司业绩出现亏损，但整体经营平稳，主营业务、核心竞争力等未发生重大变化；公司所处领域为生物医药领域，为国家政策大力支持的产业，目前不存在产能过剩、持续衰退或者技术替代等情形；公司持续经营能力不存在重大风险。关于公司业绩亏损的具体原因及应对措施、主营业务、核心竞争力、主要财务指标变动情况、所处行业景气情况等信息详见本报告第三节“管理层讨论与分析”。

本报告中涉及未来计划等前瞻性陈述，不构成公司对投资者的实质承诺，投资者及相关人士均应当对此保持足够的风险认识，并且应当理解计划、预测与承诺之间的差异。

本公司请投资者认真阅读本报告，公司在本报告第三节“管理层讨论与分析”中“十一、公司未来发展的展望”部分，描述了公司未来经营可能面临的主要风险，敬请广大投资者注意风险。

公司计划不派发现金红利，不送红股，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.....	7
第三节 管理层讨论与分析.....	11
第四节 公司治理、环境和社会.....	63
第五节 重要事项	83
第六节 股份变动及股东情况.....	97
第七节 债券相关情况.....	104
第八节 财务报告	105

备查文件目录

- 一、载有公司法定代表人、主管会计工作的公司负责人、公司会计机构负责人签名并盖章的财务报表。
- 二、载有会计师事务所签章、注册会计师签名并盖章的审计报告原件。
- 三、报告期内在中国证监会指定网站上公开披露过的所有公司文件的正本及公告的原稿。

释义

释义项	指	释义内容
公司、本公司、凯普生物	指	广东凯普生物科技股份有限公司
香港科创	指	香港科技创业股份有限公司，公司控股股东
云南众合之	指	云南众合之企业管理有限公司，公司持股 5%以上股东
凯普化学	指	潮州凯普生物化学有限公司，公司全资子公司
凯普医药	指	广州凯普医药科技有限公司，公司全资子公司
广州凯普	指	广州凯普生物科技有限公司，公司全资子公司
凯普医学检验	指	广州凯普医学检验发展有限公司，公司控股子公司
香港检验中心	指	香港分子病理检验中心有限公司，公司控股子公司
《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》
《公司章程》	指	《广东凯普生物科技股份有限公司章程》
股东会	指	广东凯普生物科技股份有限公司股东会
董事会	指	广东凯普生物科技股份有限公司董事会
报告期	指	2025 年 1 月 1 日至 2025 年 12 月 31 日
上年同期	指	2024 年 1 月 1 日至 2024 年 12 月 31 日
体外诊断	指	相对于体内诊断而言，是指利用相应的仪器和试剂，对样本（血液、体液、组织等）进行检测并获取临床诊断信息的产品和服务。
分子诊断	指	应用分子生物学方法，对受检者体内外源性（病毒 DNA 等）或内源性（人类基因）各类生物分子进行定性或定量分析，确定其结构或表达水平，从而做出诊断的技术。
第三方医学实验室	指	又称独立医学实验室，指在卫生行政部门的许可下，具有独立法人资格，独立于医院之外，从事临床检验或病理诊断和服务，并能独立承担责任的医疗机构。
HPV	指	Human Papillomavirus，中文名称：人乳头状瘤病毒，可引起人体皮肤黏膜的鳞状上皮增殖，导致尖锐湿疣、宫颈癌等病变，是引起女性宫颈癌的主要病毒。
地贫	指	地中海贫血，是一种先天性血液疾病，由珠蛋白基因的缺少或突变造成，患者不能有效地制造红血球，长期有溶血性贫血现象，严重者会死亡。
STD	指	Sexually Transmitted Disease，中文名称：性传播疾病，简称性病。

第二节 公司简介和主要财务指标

一、公司信息

股票简称	凯普生物	股票代码	300639
公司的中文名称	广东凯普生物科技股份有限公司		
公司的中文简称	凯普生物		
公司的外文名称（如有）	Guangdong HybriBio Biotech Co., Ltd.		
公司的外文名称缩写（如有）	HybriBio Biotech		
公司的法定代表人	管乔中		
注册地址	广东省潮州市经济开发试验区北片高新区 D5-3-3-4 小区		
注册地址的邮政编码	521000		
公司注册地址历史变更情况	公司 2003 年 6 月设立时注册地址为：广东省潮州市潮州大道北经济开发试验区管委大楼首层，2005 年 6 月变更至：广东省潮州市经济开发试验区北片高新区 D5-3-3-4 小区，2005 年 6 月至今未发生变更		
办公地址	广东省潮州市经济开发试验区北片高新区 D5-3-3-4 小区		
办公地址的邮政编码	521000		
公司网址	http://www.hybriBio.cn/		
电子信箱	zqsw@hybriBio.cn		

二、联系人和联系方式

	董事会秘书	证券事务代表
姓名	陈毅	袁娴
联系地址	广东省潮州市经济开发试验区北片高新区 D5-3-3-4 小区	广东省潮州市经济开发试验区北片高新区 D5-3-3-4 小区
电话	0768-2852923	0768-2852923
传真	0768-2852920	0768-2852920
电子信箱	zqsw@hybriBio.cn	zqsw@hybriBio.cn

三、信息披露及备置地点

公司披露年度报告的证券交易所网站	中国证券报、上海证券报、证券日报、证券时报
公司披露年度报告的媒体名称及网址	巨潮资讯网 www.cninfo.com.cn
公司年度报告备置地点	广东省潮州市经济开发试验区北片高新区 D5-3-3-4 小区

四、其他有关资料

公司聘请的会计师事务所

会计师事务所名称	立信会计师事务所（特殊普通合伙）
会计师事务所办公地址	上海市黄浦区南京东路 61 号四楼
签字会计师姓名	巫扬华、王蓉

公司聘请的报告期内履行持续督导职责的保荐机构

适用 不适用

公司聘请的报告期内履行持续督导职责的财务顾问

适用 不适用

五、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

	2025 年	2024 年	本年比上年增减	2023 年
营业收入（元）	669,642,058.53	815,528,791.93	-17.89%	1,104,453,848.02
归属于上市公司股东的净利润（元）	-130,942,453.04	-654,881,994.73	80.01% ¹	140,472,219.75
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润（元）	-170,960,198.41	-659,734,818.81	74.09% ¹	113,193,696.95
经营活动产生的现金流量净额（元）	341,608,746.81	78,778,451.51	333.63%	319,597,651.07
基本每股收益（元/股）	-0.21	-1.02	79.41% ¹	0.25
稀释每股收益（元/股）	-0.21	-1.02	79.41% ¹	0.25
加权平均净资产收益率	-3.34%	-14.62%	11.28%	2.88%
	2025 年末	2024 年末	本年末比上年末增减	2023 年末
资产总额（元）	4,147,666,401.30	4,622,985,300.71	-10.28%	5,725,791,018.32
归属于上市公司股东的净资产（元）	3,748,354,128.79	4,109,445,878.44	-8.79%	4,861,276,853.59

注 1：因上年同期金额为负，增减比例计算采用公式(本期-上年同期)/(上期同期的绝对值)。

公司最近三个会计年度扣除非经常性损益前后净利润孰低者均为负值，且最近一年审计报告显示公司持续经营能力存在不确定性

是 否

公司报告期内经审计利润总额、净利润、扣除非经常性损益后的净利润三者孰低为负值

是 否

项目	2025 年	2024 年	备注
营业收入（元）	669,642,058.53	815,528,791.93	公司年度总收入
营业收入扣除金额（元）	10,611,598.06	8,808,708.44	扣除其他业务收入
营业收入扣除后金额（元）	659,030,460.47	806,720,083.49	扣除其他业务收入

六、分季度主要财务指标

单位：元

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	134,063,936.62	180,929,181.15	170,878,580.77	183,770,359.99
归属于上市公司股东	-27,303,972.82	-62,287,451.43	-38,091,900.98	-3,259,127.81

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
的净利润				
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	-24,761,450.61	-70,848,939.00	-39,779,349.67	-35,570,459.13
经营活动产生的现金流量净额	46,917,997.50	8,485,602.74	65,806,799.97	220,398,346.60

上述财务指标或其加总数是否与公司已披露季度报告、半年度报告相关财务指标存在重大差异

是 否

七、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。

八、非经常性损益项目及金额

适用 不适用

单位：元

项目	2025 年金额	2024 年金额	2023 年金额	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）	-26,665.74	-920,303.62	6,918,557.43	
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）	5,861,954.75	5,707,552.29	14,482,719.56	
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	6,542,273.22	9,744,824.92	8,937,682.76	
单独进行减值测试的应收款项减值准备转	45,846,072.79	2,460,986.55		

项目	2025 年金额	2024 年金额	2023 年金额	说明
回				
债务重组损益		-419,800.00		
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-12,454,327.48	-10,579,318.16	-5,641,664.75	
其他符合非经常性损益定义的损益项目	1,054,680.00	1,731,191.33	5,343,090.50	
小计	46,823,987.54	7,725,133.31	30,040,385.50	
减：所得税影响额	1,514,658.83	117,146.93	2,420,540.95	
少数股东权益影响额（税后）	5,291,583.34	2,755,162.30	341,321.75	
合计	40,017,745.37	4,852,824.08	27,278,522.80	--

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

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

（一）主要业务情况

公司为国内领先的分子诊断产品及服务一体化提供商，以“分子诊断产品、医学检验服务、医疗大健康服务”三大业务板块协同发展作为战略规划。

在分子诊断产品方面，公司在肿瘤早筛、感染性和遗传性疾病检测领域研发、生产以及销售肿瘤检测、传染病检测、妇幼健康管理、出生缺陷防控等系列产品；相关产品广泛应用于医院临床诊断、出生缺陷防控、公共卫生防控等领域。

在医学检验服务方面，公司建立了辐射全国的医学检验服务网络；以分子诊断为核心应用技术，以宏基因检测、肿瘤早筛、串联质谱技术、高密度基因芯片等高端特检为重点发展方向，可开展检验项目覆盖遗传代谢病、感染性疾病、分子病理检测、染色体检测与遗传咨询、肿瘤基因检查、个体化用药代谢基因检测、内分泌检查、妇科检查等。

在医疗大健康服务方面，公司以潮州总部为中心，开展潮州凯普康和医院、体检中心的一体化建设，并打造“凯普康和医检 5.0”体系，通过整合公司“三大业务板块”核心资源，以康和互联网医院为载体，以分布全国的 20+家第三方医学实验室为支点，聚焦肿瘤早筛早诊早治、妇女儿童健康、慢病管理等社会关注的重大疾病和健康问题，依托公司在分子诊断领域多年的深厚积淀，集成了先进的医学检验技术、体检服务以及专家会诊资源，面向 B 端和 C 端提供医学检验咨询服务和跨空间的全方位、个性化、精准化的健康管理解决方案。

（二）主要产品和服务

1、分子诊断试剂及仪器

公司以妇幼健康领域为主线，围绕病原体检测、遗传病检测、血液筛查、肿瘤早期诊断和个体化用药指导等分子诊断产品线进行布局，开发出了宫颈癌 HPV、地贫基因、耳聋易感基因、乙肝、生殖道感染、呼吸道感染等核酸检测系列试剂产品，和氯吡格雷、硝酸甘油、华法林、叶酸、他汀、阿尔茨海默症早期评估等用药检测产品，以及样本处理、提取、分子杂交等系列设备和耗材；相关产品广泛应用于医院临床检测、出生缺陷防控、公共卫生防控等领域。

截至报告期末，公司共取得医疗器械注册证/备案证共 97 项，其中三类医疗器械注册证 34 项，香港表列证书 1 项

（注册分类 C 类），二类医疗器械注册证 6 项，一类备案证 56 项，具体情况如下：

检测疾病类型	技术平台	产品名称	产品用途
感染性疾病核酸检测	导流杂交	人乳头状瘤病毒（HPV）分型检测试剂盒（PCR+膜杂交法）	用于临床尖锐湿疣体表面脱落细胞、妇女宫颈细胞及宫颈粘液标本中 21 种 HPV 病毒 DNA 的分型检测。可作为 HPV 感染的辅助诊断。

检测疾病类型	技术平台	产品名称	产品用途	
(宫颈癌 HPV 检测)		37 种人乳头状瘤病毒分型检测试剂盒 (PCR+导流杂交法)	用于临床尖锐湿疣体表面脱落细胞、妇女宫颈细胞及宫颈粘液标本中 37 种 HPV 病毒 DNA 的分型检测。可作为 HPV 感染的辅助诊断。	
		人乳头瘤病毒 (14 个高危型) 核酸分型检测试剂盒 (PCR+导流杂交法)	用于体外定性检测女性宫颈脱落上皮细胞样本中的人乳头瘤病毒 (HPV) 14 种型别的核酸 DNA, 并鉴别基因型。	
	荧光 PCR	人乳头瘤病毒 (23 个型) 核酸分型检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	通过荧光 PCR 技术检测 23 种 HPV 病毒型别的核酸。	
		高危型人乳头瘤病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	用于对 14 种高危型 HPV 病毒 DNA 进行检测, 同时能对 HPV16 和 HPV18 进行分型检测。除临床用于 14 种高危型 HPV 感染的辅助诊断之外, 本产品还可用于宫颈癌初筛、宫颈癌联合筛查和 ASC-US 人群分流。	
		高危型人乳头状瘤病毒 E6/E7 区 mRNA 检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	用于对人宫颈脱落细胞样本中 14 种高危型 HPV E6/E7 区 mRNA 定性检测。用于筛查宫颈细胞学检查为 ASC-US (意义未确定的非典型鳞状上皮细胞) 结果的患者, 以确定是否需要需要进行阴道镜检查 (ASC-US 人群分流用途)。	
		SOX1 和 PAX1 基因甲基化检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	用于体外定性检测人宫颈脱落细胞中的 SOX1 和 PAX1 基因的甲基化状态。本检测适用于 12 种高危 HPV 基因型检测阳性的 30 岁及以上女性人群, 帮助识别是否需要需要进行阴道镜检查, 达到分流管理的目的。	
感染性疾病核酸检测 (性传播疾病)	导流杂交	生殖道感染病原体核酸检测试剂盒 (PCR+导流杂交法)	用于定性检测男性尿道分泌物、女性宫颈细胞样本中淋球菌、沙眼衣原体、解脲脲原体、人型支原体、生殖支原体、单纯疱疹病毒 II 型 DNA 的存在, 并对解脲脲原体进行部分分型检测。	
		淋球菌/沙眼衣原体/解脲脲原体检测试剂盒 (PCR+膜杂交法)	用于定性检测男性泌尿生殖道分泌物、女性尿道分泌物、女性宫颈细胞样本中淋球菌、沙眼衣原体、解脲脲原体 DNA 的存在, 用于淋球菌、沙眼衣原体以及解脲脲原体感染的辅助诊断。	
	荧光 PCR	沙眼衣原体/淋球菌/解脲脲原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	可通过荧光 PCR 技术联合检测沙眼衣原体/淋球菌/解脲脲原体的核酸。	
		人型支原体/生殖支原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	用于定性检测男性尿道分泌物、女性阴道拭子样本中人型支原体、生殖支原体 DNA。	
		解脲脲原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	用于对男性尿道样本和女性宫颈样本中解脲脲原体 (Ureaplasma urealyticum, UU) DNA 的定性检测。	
		沙眼衣原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	用于对男性尿道样本和女性宫颈样本中沙眼衣原体 (Chlamydia trachomatis, CT) DNA 的定性检测。	
		淋球菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	用于对男性尿道样本和女性宫颈样本中淋球菌 (Neisseria gonorrhoeae, NG) DNA 的定性检测。	
	感染性疾病检测	荧光 PCR	乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	通过荧光 PCR 技术检测乙型肝炎病毒的核酸。

检测疾病类型	技术平台	产品名称	产品用途
测		人巨细胞病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	用于体外定量检测人血清或尿液样本中人巨细胞病毒核酸。
		新型冠状病毒 2019-nCoV 核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	用于体外定性检测新型冠状病毒感染的肺炎疑似病例、疑似聚集性病例患者、其他需要进行新型冠状病毒感染诊断或鉴别诊断者的口咽拭子、痰液样本中新型冠状病毒 (2019-nCoV) ORF1ab 和 N 基因。
		B 族链球菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	用于妊娠 34-37 周孕晚期妇女生殖道样本中的 B 族链球菌核酸定性检测。
		多项呼吸道病原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	用于体外定性检测人口咽拭子样本中呼吸道合胞病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、腺病毒、副流感病毒和肺炎支原体的核酸。
遗传性疾病检测 (地中海贫血、耳聋基因缺陷、蚕豆病)	导流杂交	α -和 β -地中海贫血基因检测试剂盒 (PCR+膜杂交法)	针对人外周血样本, 用于检测中国人常见的 3 种缺失型 α -地贫、2 种突变型 α -地贫及 11 种突变型 β -地贫。
		α -、 β -地中海贫血基因检测试剂盒 (PCR+导流杂交法)	用于体外定性检测人抗凝静脉血样本中 3 种缺失型 α -地贫 (--SEA、 $-\alpha^{3.7}$ 和 $-\alpha^{4.2}$)、3 种突变型 α -地贫 (CS、QS、WS) 及 17 个位点的 19 种突变型 β -地贫。
		α -地中海贫血基因检测试剂盒 (PCR+导流杂交法)	用于体外定性检测人抗凝静脉血样本中 3 种缺失型 α -地贫 (--SEA、 $-\alpha^{3.7}$ 和 $-\alpha^{4.2}$) 和 3 种突变型 α -地贫 (CS、QS、WS)。
		β -地中海贫血基因检测试剂盒 (PCR+导流杂交法)	用于体外定性检测人抗凝静脉血样本中 19 种 β -珠蛋白基因突变。
		α -地中海贫血基因分型检测试剂 (PCR+导流杂交法)	用于定性检测人静脉全血样本基因组 DNA 中的 α -地贫 10 种突变, 包括 5 种缺失型突变 (-- ^{SEA} / $-\alpha^{3.7}$ 、 $-\alpha^{4.2}$ 、-- ^{FIL} / $-\alpha^{3.7}$ 、-- ^{THAI} / $-\alpha^{4.2}$)、3 种点突变型 (α^{CS} / α 、 α^{QS} / α 、 α^{WS} / α) 和 2 种三联体型突变 ($\alpha\alpha\alpha^{anti3.7}$ 、 $\alpha\alpha\alpha^{anti4.2}$)。
		耳聋易感基因检测试剂盒 (PCR+导流杂交法)	通过导流杂交技术检测耳聋相关基因。
		遗传性耳聋基因检测试剂盒 (PCR+导流杂交法)	用于体外定性检测人外周静脉全血基因组 DNA 中上述 4 个耳聋相关基因中 20 种突变类型。
	葡萄糖-6-磷酸脱氢酶基因检测试剂盒 (PCR+导流杂交法)	用于体外定性检测外周血样本中人的 G6PD 基因的 10 种突变位点, c.95A>G、c.392G>T、c.487G>A、c.592C>T、c.871G>A、c.1024C>T、c.1311C>T、c.1360C>T、c.1376G>T、c.1388G>A。	
	荧光 PCR	Y 染色体微缺失检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	用于检测男性外周血 DNA 样本中的 Y 染色体微缺失, 检测缺失位点为 AZFa (sY84、sY86)、AZFb (sY127、sY134)、AZFc (sY254、sY255)。
用药指导	荧光 PCR	人 ALDH2 基因检测试剂盒 (荧光 PCR 熔解曲线法)	用于体外定性检测人全血样本中 ALDH2 基因 c.1510 G>A 位点 (ALDH2*2) 的多态性。
		人 MTHFR 基因检测试剂盒 (荧光 PCR 熔解曲线法)	用于体外定性检测人静脉全血样本中 MTHFR 基因 c.677C>T 位点的基因多态性。

检测疾病类型	技术平台	产品名称	产品用途
		APOE 和 SLC01B1 基因多态性检测试剂盒（荧光 PCR 熔解曲线法）	用于体外定性检测人体静脉全血样本中的载脂蛋白 E（APOE）基因 388 位点（c.388T>C）、526 位点（c.526C>T）和有机阴离子转运多肽 1B1 编码基因（SLC01B1）388 位点（c.388A>G）、521 位点（c.521T>C）的多态性。
		人 CYP2C19 基因检测试剂盒（荧光 PCR 熔解曲线法）	用于体外定性检测人静脉全血样本中 CYP2C19 基因 c.681 G>A（CYP2C19*2）、CYP2C19 基因 c.636 G>A（CYP2C19*3）和 CYP2C19 基因 c.-806 C>T（CYP2C19*17）三个位点的基因多态性。
		人 CYP2C9 和 VKORC1 基因检测试剂盒（荧光 PCR 熔解曲线法）	本产品用于体外定性检测人全血样本中 CYP2C9 基因 c.430C>T 位点（CYP2C9*2）、CYP2C9 基因 c.1075A）C 位点（CYP2C9*3）和 VKORC1 基因 c.-1639G）A 位点三个位点的基因多态性。
产前诊断	荧光 PCR	染色体（13/18/21/X/Y）多重 STR 基因分型试剂盒（荧光 PCR 毛细管电泳法）	用于体外定性检测人羊水样本中的基因组 21、18、13 号染色体和性染色体上特异性短串联重复序列（short tandem repeats, STR）的 25 个遗传标记。
分子诊断仪器	一体机	全自动核酸检测分析系统（型号：HBQW-3200A）	采用核酸提取技术和实时荧光 PCR 检测原理，与配套的检测试剂共用使用，在临床上对来源于人体样本中的靶核酸（DNA/RNA）自动提取和纯化，进一步对核酸中的被分析物进行定性或定量检测，包括人类基因检测项目和病原体核酸检测项目。
	核酸分子杂交仪	医用核酸分子快速杂交仪（型号：HHM-2、HHM-2I）、医用核酸分子杂交仪（型号：HB-2012A）、全自动核酸分子杂交仪（型号：HBHM-9000A、HBHM-9001A）、自动核酸分子杂交仪（型号：HBHM-3000S、HBHM-3001S、HBHM-4500S）、医用核酸分子杂交仪（型号：HHM-3）	与专用核酸分子快速杂交为检测手段的试剂盒配套使用，供医疗单位进行核酸分子杂交分析。
	核酸提取仪	全自动核酸提取纯化仪（型号：HB-IEX96A）、全自动核酸提取纯化仪（型号：HB-IEX96S）、全自动核酸提取纯化仪（型号：HB-IEX96Q）、全自动核酸提取纯化仪（型号：HB-IEX8Q）、全自动核酸提取纯化仪（型号：HBNP-9600A）、全自动核酸提取纯化仪（型号：HBNP-9601A）	用于临床样本中核酸的提取、纯化。自动化完成分杯、核酸提取及 PCR 体系构建全过程。
		全自动核酸提取仪（型号：HBNP-4803A）、全自动核酸提取仪（型号：HBNP-4801A）、全自动核酸提取仪（型号：HBNP-800A）、全自动核酸提取纯化仪（型号：HBNP-ME32A）	用于人体样本/临床样本中核酸的提取、纯化。

检测疾病类型	技术平台	产品名称	产品用途
	样本/样品处理系统	全自动样品处理系统（型号：HBLH-9600A）、全自动分杯处理系统（型号：HBPS-9600A）、全自动分杯处理系统（型号：HBRL-2103-02A）、全自动样品前处理系统（型号：HBLH-Mini96A）、全自动分杯处理系统（型号：HBPS-4TA）、全自动分杯处理系统（型号：HBPS-4TCT）	用于医学临床样品及样品容器，进行分析前/前后的处理及加工。
	细胞分选仪	细胞分选仪（型号：HB-FCM-1）	用于临床检验中靶细胞的富集或去除，仅为物理分离，需与配套试剂盒配合使用完成临床检验。
其他核酸检测配套产品、耗材等		一次性使用宫颈细胞采集器、血液采集卡、一次性使用病毒采样管、一次性使用采样器、一次性使用采样器、核酸提取试剂盒、样本释放剂、样本保存液、尿液样本保存液、飞行时间质谱检测系统核酸样本前处理试剂、甲基化检测样本前处理试剂、核酸提取或纯化试剂	与核酸检测试剂配套使用，用于细胞的采集、核酸的提取、检测样本的保存等。

2、第三方实验室检验服务

公司在全国建立了 27 家第三方医学实验室，包括香港、广州、北京、上海、武汉、郑州、西安、沈阳、太原、昆明、成都、贵阳、长沙、潮州、兰州、南京、南昌、厦门、南宁、大连、青岛、深圳、海口、佛山、瑞丽、长春及哈尔滨，形成辐射全国的服务体系。公司医学检验业务以分子诊断为核心应用技术，以宏基因检测、肿瘤早筛、串联质谱技术、高密度基因芯片等高端特检为重点发展方向，现有实验室经营场地超过 8.5 万 m²，配备串联质谱、高通量测序、生免及分子检测流水线等高端检测设备数百(台)套，可开展检验项目覆盖遗传代谢病、感染性疾病、分子病理检测、染色体检测与遗传咨询、肿瘤基因检查、个体化用药代谢基因检测、内分泌检查、生殖道宏基因检测等专业检测约 2,000 项。

3、医疗大健康服务

公司已建设及运营潮州凯普康和医院，并打造“凯普康和医检 5.0”体系，通过整合公司“三大业务板块”核心资源，以康和互联网医院为载体，以分布全国的 20+家第三方医学实验室为支点，聚焦肿瘤早筛早诊早治、妇女儿童健康、慢病管理等社会关注的重大疾病和健康问题，依托公司在分子诊断领域多年的深厚积淀，集成了先进的医学检验技术、体检服务以及专家会诊资源，面向 B 端和 C 端提供医学检验咨询服务和跨时空的全方位、个性化、精准化的健康管理解决方案。

（三）主要经营模式

公司建立独立、完整的经营管理体系，并根据自身规划和发展情况，不断完善采购、生产、销售、服务模式。

1、采购模式

公司采用集中式采购，制定完善的原材料、仪器零部件、检验耗材和医用耗材采购制度，制定关键物料、耗材、仪器的技术标准，严格把控供应商的选择、评价、议价，以及货物采购、运输、验收和售后等环节。公司在确保物料、耗材、仪器质量稳定的基础上，预判行业需求，做好备库工作，确保产品供应，满足市场需求。

2、生产模式

公司根据市场需求和销售计划结合库存情况制定月度生产计划，以销定产的同时保证一定的库存量，以满足市场的供货需求。

3、销售模式

公司主要采用“直销和经销相结合”的销售模式，同时分别通过自有第三方医学实验室和潮州凯普康和医院等提供医学检验服务和医学诊疗服务。

（1）直销模式

为保证对重点客户的服务质量以及更好地收集行业、市场信息，公司对部分终端客户实行直接销售，通过在各省市设立的销售及技术支持服务网络，由业务员直接向医院、研究机构等终端客户销售诊断试剂和配套检测仪器产品。

（2）经销模式

公司与经销商的经销模式为买断式销售。公司选定符合公司标准的经销商后，与经销商签署年度经销合同，约定年度合同条款。经销商根据其客户采购计划与公司签署当次购销合同，付款后公司根据约定时间交付相关产品。

（3）医学检验服务

销售人员与客户单位谈判达成合作意向并细化需求。经商务部门审批后，公司与客户签署委托检测服务合同，并根据合同约定提供相关检测服务。公司既有为医疗机构提供检验服务，也与部分医院合作共建分子医学检验实验室。

（4）医学诊疗服务

潮州凯普康和医院以患者为中心，聚焦优势专科，打造品牌效应，通过实体医院与互联网医院线上线下相结合的方式，与公司布局全国的医学实验室网络联通，面向全国提供高端、精准诊疗服务。

（四）业绩变动的主要原因

报告期内，公司实现营业收入 66,964.21 万元，同比下降 17.89%；实现归属于上市公司股东的净利润-13,094.25 万元，同比减亏 80.01%；实现归属于上市公司股东的扣除非经常性损益后的净利润-17,096.02 万元，同比减亏 74.09%。具体原因如下：

1、分子诊断产品方面，虽然报告期内公司加大了个性化精准用药、肿瘤甲基化等系列产品的拓展力度，相关产品收入取得一定的增长，但因 HPV-DNA 检测系列产品实施集采，相关产品出厂价降幅较大且占公司所有自产产品使用量比重较大，影响公司分子诊断产品板块整体收入规模和毛利率，以及报告期内公司销售自产检测试剂的增值税率由 3%调整至 13%，以上因素对报告期内公司分子诊断产品板块的整体收入和利润带来不利影响。

2、医学检验服务方面，因市场供需关系变化以及公司主动缩减低毛利项目业务规模，检验服务收入整体减少，以及由于实验室固定成本及人力开支较大，相关收入尚不能覆盖成本，导致医学检验业务出现经营亏损。

3、医疗大健康服务方面，本报告期为潮州凯普康和医院第一个完整的运营年度，报告期内营业收入有所增长，但收入规模尚不能覆盖开业支出、人力成本等运营成本，出现一定亏损。

4、报告期内，公司加强应收账款的催收力度，取得一定成果，但仍因 2020-2022 年期间形成的各级政府应收款账龄迁徙及部分资产预计可变现净值低于成本，基于谨慎性原则，公司对存在减值迹象的资产计提了信用减值损失和资产减值损失。报告期内，公司共计提信用减值损失 3,493.49 万元和资产减值损失 2,733.45 万元。对比上年同期，公司报告期内计提信用减值损失减少 57,307.13 万元，实现归属于上市公司股东的净利润比上年同期亏损收窄 52,393.95 万元。

（五）主要业绩驱动因素

报告期内，公司以“全局视野、破除思维定势，守正创新、焕发生机动力”为核心管理举措，打造全产业链闭环，推动公司三大业务板块的全面升级。

报告期内，公司主要业绩驱动因素如下：

（一）业务拓展方面

报告期内，公司重点围绕分子诊断产品研发及产业化、第三方医学实验室特检服务拓展、医疗大健康业务拓展等方面持续开展工作，并在此基础上持续发展海外业务，以及构筑“凯普康和医检 5.0”体系。

1、持续保持 HPV 检测行业龙头地位，推动宫颈癌及其他癌症向早期筛查、精准诊断升级

（1）根据国家癌症中心等最新数据显示，2022 年中国宫颈癌新发病例高达 15.07 万，占全球发病总数的 22.7%，死亡病例 5.57 万，占全球死亡率的 16%。近二十年来，宫颈癌的发病率呈现出上升和年轻化的趋势。目前，我国的宫颈癌发病率为 13.83/10 万，死亡率为 4.54/10 万。2020 年，世界卫生组织（WHO）提出《加速消除宫颈癌全球战略》；2023 年 1 月，国家卫健委等十部门共同印发《加速消除宫颈癌行动计划（2023-2030）》，提出到 2025 年，试点推广适龄女孩 HPV 疫苗接种服务；适龄妇女宫颈癌筛查率达到 50%；宫颈癌及癌前病变患者治疗率达到 90%。到 2030 年，持续推进适龄女孩 HPV 疫苗接种试点工作；适龄妇女宫颈癌筛查率达到 70%；宫颈癌及癌前病变患者治疗率达到 90%。

公司是宫颈癌筛查--HPV 检测的先行者、倡导者，针对宫颈癌 HPV 检测开发出多款 HPV 检测产品，形成行业最齐全的产品系列，在临床及筛查工程中大规模应用；其中，HPV21 分型检测试剂盒是我国第一个取得新药证书的 HPV 检测试剂盒，其核心发明专利获得第十八届中国专利金奖；HPV37 分型检测试剂盒是目前我国已上市可检测分型最多的 HPV 检测产品；HPV12+2 产品是我国第一个在临床用于 14 种高危型 HPV 感染的辅助诊断的基础上，获批增加宫颈癌初筛、宫颈癌联合筛查和 ASC-US 人群分流预期用途的 HPV 检测试剂盒，在“两癌”筛查中得到广泛使用；14 分型检测产品可满足 WHO 发布的最新《宫颈癌前病变筛查和治疗指南》中明确的 14 种高危型别的检测需求；高危型 HPV E6/E7mRNA 检测产品和宫颈癌甲基化检测产品为目前国内为数不多的可分别实现对 TCT 检测提示 ASC-US 阳性的人群和 HPV 检测阳性的患者进一步分流的产品。公司 HPV 检测产品连续十次参与 WHO HPV 网络监测评估，许多关键的单项标准都名列国际前茅。国内外运用公司 HPV 检测产品及技术发表的论文超过 1,650 篇，其中 SCI 收录近 90 篇。2023 年，HPV-DNA 分型检测被列入国家集采目录。根据采购公告显示的各医疗机构报送的年度采购需求量，凯普化学以 337 万人份位列第一，占参与集采的

各省份医疗机构年度总需求量的 24.17%。截至报告期末，公司 HPV 检测产品累计使用量超 8,300 万人次，其中报告期内使用量约 860 万人份。

报告期内，公司持续响应国家“加速消除宫颈癌行动计划”号召，多形式开展公益科普宣传，重点宣传 HPV 检测用于宫颈癌早期筛查的意义。公司通过与中国妇幼保健协会合作成立的“加速消除宫颈癌行动办公室”，推动各级妇幼保健协会、妇幼保健机构落实“加速消除宫颈癌行动”；通过设立“加速消除宫颈癌行动-项目建设基地”，协助各地政府制定并落实加速消除宫颈癌的战略规划，通过推动高质量的 HPV 检测作为宫颈癌的一线筛查方法，提高宫颈癌的筛查覆盖率。随着宫颈癌 HPV 检测产品集采政策的持续推进，公司继续保持在 25 个联盟省（区、兵团）的竞争优势，进一步提升品牌影响力，并积极拓展上述中标产品的其他销售渠道，同时加大对宫颈癌甲基化检测产品和高危型 HPV E6/E7 mRNA 检测产品用于宫颈癌高危人群分流意义的宣传，引领行业向更高技术水平发展，进一步树立行业领先地位。

(2) 凭借在 HPV 感染的毒理性质、机制、管理等方面积累的深厚经验，公司不断加快布局 HPV 感染治疗领域，实现从创新科技检测 HPV 到创新药物治疗 HPV 感染的延伸，研发包括“磷酸氯喹凝胶”和“抗 HPV 感染的阴道凝胶”两种治疗药物。其中，用于治疗 HPV 感染引起的疣体的“磷酸氯喹凝胶”已完成二期临床试验，用于治疗高危型 HPV 感染适应症的“抗 HPV 感染的阴道凝胶”处于二期临床试验阶段。

(3) 聚焦 DNA 甲基化，公司持续推动宫颈癌及其他癌症向早期筛查、精准诊断升级。

研究表明，癌症患者在确诊时所处的阶段对其治疗策略和预后有着重大影响，通过早期发现癌症或癌前病变，可以显著提高治愈率、降低治疗难度和费用，减少治疗痛苦，对改善患者生存率和生存质量具有重大意义。然而，癌症在早期阶段通常没有明显症状，目前传统的筛查方式如影像学检测难以发现超早期微小肿瘤病灶且容易混淆良性病变，肿瘤标志物检测特异性和敏感度不足，缺乏统一筛查标准，侵入性检查如肠胃镜检查的癌种有限。DNA 甲基化作为癌细胞特有的 DNA 异常甲基化改变，通常发生于肿瘤形成的初始阶段，并贯穿癌症发生、发展的全过程。甲基化检测能在细胞形态尚未改变、影像学无法发现的极早期阶段，甚至癌前病变阶段，就捕获到分子层面的癌变信号。

公司已针对肿瘤 DNA 甲基化自主开发出了宫颈癌甲基化检测、膀胱癌甲基化检测、鼻咽癌甲基化检测等产品，其中宫颈癌甲基化检测产品已取得医疗器械注册证，膀胱癌甲基化基因检测和鼻咽癌甲基化检测产品正在开展临床试验。子宫内膜癌甲基化检测产品正在研发中。

2、出生缺陷、生殖健康、个体化用药系列产品的市场拓展不断加强

(1) 市场需求和政策

出生缺陷是由于遗传因素和（或）不良环境因素导致的胎儿结构或功能异常，是导致流产、死胎、婴幼儿死亡和先天残疾的主要原因。我国是出生缺陷高发国家，其中 50%左右的出生缺陷与遗传因素相关。2023 年，国家卫健委发布《出生缺陷防治能力提升计划（2023-2027 年）》，明确工作目标：进一步提高孕前、孕期、婴儿出生后三级预防措施覆盖率，婚前医学检查率、孕前优生健康检查目标人群覆盖率分别保持在 70%和 80%以上；产前筛查率达到 90%，筛查高风险孕妇产前诊断服务逐步落实；新生儿听力障碍 3 个月内诊断率、6 个月内干预率均达到 90%；聚焦严重先天性心脏病、

唐氏综合征、先天性听力障碍、重型地中海贫血、苯丙酮尿症等致死致残重大出生缺陷防治，将全国出生缺陷导致的婴儿死亡率、5 岁以下儿童死亡率分别降至 1.0%、1.1% 以下。

世界卫生组织(WHO)相关数据显示，中国女性中 40%患有不同程度的生殖道感染等妇科疾病，已婚女性的患病率高达 70%，另据中国卫生健康统计年鉴（2020）显示，我国妇产科的就诊人数已超 4 亿人次/年。生殖道感染的主要病原体有淋球菌、沙眼衣原体、解脲脲原体、生殖支原体、人型支原体、生殖器疱疹 II 型等。研究表明，淋球菌、沙眼衣原体、解脲支原体单独或者混合感染均可引起不同程度的男性和女性泌尿道或生殖系统各器官的炎症，甚至引起不孕不育，给患者身心健康造成严重影响。

在心血管、精神类疾病等治疗领域，药物代谢相关基因多态性导致的疗效差异及毒副作用风险，长期制约临床的精准决策。研究表明，对药物代谢相关基因进行检测，实施精准用药指导，不仅能规避药物不良反应风险，强化患者安全保障，更以优化用药方案实现医疗资源高效利用，在提升临床疗效与控制医疗成本方面展现出双重实践价值。2022 年，国家卫健委、国家中医药管理局联合发布《关于进一步加强用药安全管理提升合理用药水平的通知》，明确要求通过血药浓度监测、基因检测等技术手段，构建个体化用药风险评估体系，为精准制定个体化用药方案提供科学依据，实现用药种类与剂量的精准调控。

（2）产品线与市场推广情况

公司在出生缺陷防控领域已开发地中海贫血、耳聋易感基因、G6PD 检测、人巨细胞病毒核酸检测、B 族链球菌核酸检测等基因检测产品，围绕出生缺陷三级预防，建立基因检测示范基地，推动公司基因检测产品的广泛应用；助力多地政府及医院打造出生缺陷防控体系建设示范样板，因地制宜在全国各地进行推广。公司在生殖道多种病原体检测领域，已开发 STD 单检、二联检、三联检、十联检的多层次产品矩阵，已在各级医疗机构广泛应用，并持续开发新品，包括阴道微生物三联检核酸检测试剂盒、多种生殖道病原微生物核酸检测试剂盒等产品。公司针对心血管疾病、精神类疾病、高血压用药等领域的药物代谢基因 APOE 基因、SLC01B1 基因、CYP2C19 基因、CYP2C9 基因、VKORC1 基因和 ALDH2 基因等，已开发针对华法林、氯吡格雷、叶酸、他汀及多种精神科药物的用药评估检测产品，其中 APOE 基因检测还为阿尔茨海默病早期预警提供遗传学依据。

截至目前，公司地贫基因检测、耳聋易感基因检测、STD 检测、乙肝基因检测已成为公司除 HPV 系列产品外的四个重要产品系列。截至报告期末，公司 STD 系列检测产品累计使用量超过 485 万人次；耳聋基因检测产品累计使用量约 340 万人次；地贫基因检测产品累计使用量约 440 万人次；乙肝基因检测产品使用量报告期比上年同期增长 32.35%。

除四个重要产品系列外，公司主推的 9 项产品“Y 染色体微缺失检测试剂盒、人巨细胞病毒核酸检测试剂盒、B 族链球菌核酸检测试剂盒、葡萄糖-6-磷酸脱氢酶基因检测试剂盒、人 MTHFR 基因检测试剂盒、人 ALDH2 基因检测试剂盒、人 CYP2C9 和 VKORC1 基因检测试剂盒、人 CYP2C19 基因检测试剂盒、APOE 和 SLC01B1 基因多态性检测试剂盒”报告期内收入增长速度较快。报告期内，上述产品总销售收入近 2,500 万元。

报告期内，公司通过知名媒体、自媒体、以及公益活动等持续加强品牌宣传；以课题研究为纽带，以标杆客户为示范，强化课题辐射和标杆客户带动效应；通过策划和参与行业会议和行业培训等，推动公司项目落地和业务拓展。报告期内，公司与珠江医院联合开展的 STD 多中心课题历时 5 年顺利结题，覆盖 41 家分中心单位，累计发表 8 篇学术论文，合计影响因子超 80，进一步证明了 STD 感染与宫颈癌变高度相关，为公司 STD 检测、生殖道检测、HPV 检测相关产品的业务拓展提供重要支撑。

3、医学实验室降本增效持续推进，特检能力逐步提升

公司医学实验室业务板块在 2020-2022 年得到快速发展，现有 27 家医学实验室运营。近年来，公司医学实验室板块业务因行业需求变化迎来重大挑战，降本增效成为核心管理举措。公司根据各地医学实验室的实际状况，对医学实验室进行分级建设，强化和提升医学实验室特检服务能力和盈利能力。

(1) 报告期内，公司持续采取降本增效措施，对全国部分医学实验室优化整合。截至报告期末，福州实验室已合并整合至厦门实验室，济南实验室业务已合并到青岛实验室，石家庄实验室业务已纳入京津冀一体化板块，依托北京实验室开展全专业服务，重庆实验室业务已纳入成渝一体化板块，依托成都检验所开展全专业项目服务，合肥、杭州以及尚未取得执业许可的银川和内蒙古实验室已进行停业处理；报告期内，公司推进降本增效，整合优化全国实验室资源；针对普检业务竞争激烈、毛利偏低问题，持续调整业务结构，收缩低端普检、聚焦高端特检，同时优化人员配置，压降运营成本、提升经营效率。

(2) 强化质谱中心、分子中心、测序中心等特检能力建设和中心实验室建设

报告期内，公司持续加大对临床质谱检测平台的建设和投入，包括液相色谱串联质谱平台、核酸质谱平台、电感耦合等离子体质谱平台和微生物快速鉴定质谱平台的建设，可应用于出生缺陷的防控，传染疾病精准防控、药物检测等领域，为临床质谱应用提供精准化、个性化诊疗方案，为重大疾病早期筛查诊断、遗传代谢病筛查、内分泌检测、病原微生物鉴定、营养与毒性元素监测、治疗药物浓度监测、药物基因组及司法毒理鉴定等方面提供完善的检测产品和服务。

报告期内，公司整合资源优势，持续发展分子检测平台及相关技术研发开发，包括多通道荧光定量 PCR、数字 PCR、分子即时快速检测设备（POCT）等，可用于出生缺陷防控，传染疾病防控，个体化用药指导，癌症筛查，癌症辅助诊断等领域，为临床分子检测应用提供分子确证证据，辅助临床高精度，个性化诊治方案制定，为政府地方出生缺陷筛查、两癌筛查、个性化用药指导、慢病管理、流行病毒防控等方面提供完善的检测产品和服务。

公司测序中心具备先进的技术设备和专业的技术团队，能够提供全面的基因检测服务，包括但不限于病原宏基因组检测、基因突变检测、基因表达分析、基因拷贝数变异检测等。报告期内，公司持续紧跟市场需求，以病原宏基因组和病原靶向测序检测服务系列、出生殖道宏基因组和生殖道病原靶向测序服务，为客户提供优质的科研和临床检测服务内容。

4、潮州凯普康和医院业务初见起色

潮州凯普康和医院自 2024 年 6 月开始试运营，践行“高端、专业、诚心”的核心理念，坚持“以患者为中心”，打造高端、小专精、医研结合的综合性医院；占地约 27 亩，首期建筑面积约 1.6 万 m²，规划床位 200 张，已开放床位 100 张。潮州凯普康和医院以肿瘤医学中心、骨科医学中心、健康管理中心三大板块为核心，以血液净化、消化内镜为特色，配套心血管内科、肾内科、妇产科、儿科、五官科、中医科等诊疗专科，通过实体医院与互联网医院线上线下相结合的方式，与公司布局全国的医学实验室网络联通，面向全国提供先进、精准诊疗服务。

肿瘤医学中心由国际知名肿瘤专家、美国威斯康星医学院放射肿瘤系终生教授、公司首席医疗官李晓川教授领衔，以公司全国 20 多家医学检验实验室和硕博研发团队为支撑，引入美国威斯康星肿瘤中心顶尖放疗技术与理念，融合多学科诊疗技术，凯普领先的分子检测手段，搭配国际先进医疗设备，推行肿瘤全周期管理，覆盖所有高发肿瘤，提供精准、个性化的肿瘤诊疗方案。

骨科医学中心是公司重点打造的具有品牌特色的优势专科，致力于打造潮汕地区标杆性微创骨科中心。领衔的骨科专家由具有二十多年的骨科经验，精于治疗复杂骨科疾病及脊柱微创手术，熟练掌握四肢骨折系列、关节疾病系列、脊柱疾病系列等疾病的诊断及治疗，参与制定骨科治疗方案及主刀的患者上万例，病例涉及骨科全领域。

健康管理中心以个性化管理方案打造高端体检服务，凭借先进的医疗技术、舒适的体检环境，细致贴心的导诊服务，深入的报告解读，持续的跟踪管理，为客户提供肿瘤及其他重大疾病早筛、健康体检、慢病管理、寻医转诊、健康咨询、医疗科普等专业医疗服务，并创新打造“旅游+体检+保险”全流程高端服务模式。

报告期内，潮州凯普康和医院通过打造医生 IP 矩阵，多平台科普及品牌宣传，通过“康和微商城”微信小程序，以及“凯普通”微信小程序上线检测项目和健康风险评估项目合计超过 400 项，线上线下进行业务拓展，取得一定成果。本报告期为潮州凯普康和医院第一个完整的运营年度，实现营业收入 2,748.81 万元，但收入规模尚不能覆盖开业支出、人力成本等运营成本，出现一定亏损。

5、“凯普康和医检 5.0”战略持续落地

报告期内，公司持续推动企业新质生产力的发展，实施“凯普康和医检 5.0 战略规划”，通过整合公司“三大业务板块”核心资源，以康和互联网医院为载体，以分布全国的 20+家第三方医学实验室为支点，提供面向 B 端和 C 端的医学检验咨询服务和跨空间的全方位、个性化、“先检后医”的健康管理服务；依托公司在分子诊断领域多年的深厚积淀，集成了先进的医学检验技术、体检服务以及专家会诊资源，聚焦肿瘤早筛早诊早治、妇女儿童健康、慢病管理等社会关注的重大疾病和健康问题，融合医学影像、分子检测、临床实践及 AI 技术，运用多组学数据为大众提供精准健康风险评估、疾病治疗和健康管理精准化、个性化解决方案。

报告期内，“凯普康和医检 5.0”战略进一步整合资源，分别形成了肿瘤早筛、医检线上 C 端业务、肿瘤全周期管理、糖尿病管理（慢病）四大业务线。

（1）肿瘤早筛业务：基于国内肿瘤筛查、技术发展现状，依托公司分子检测技术和凯普康和医院落地双重优势，以甲基化为抓手，联合影像等多技术手段，形成了从风险评估到泛癌早筛，再到单癌种筛查的完整早筛方案。

(2) 医检线上 C 端业务：以公司第三方医学服务板块现有项目为基础，拓展 C 端业务为核心战略方向，依托凯普通等平台逐步上线涵盖热点健康问题、肿瘤全周期管理、感染与炎症、女性健康与生育、老年健康、慢病管理等检验项目，全面推进检验服务 C 端化转型落地；截至目前，凯普康和医院已通过“康和 5.0 凯普通”微信小程序推出了包括多种癌症风险评估、生殖道健康评估、阿尔茨海默病早期评估、糖尿病并发症风险评估等多种健康风险评估项目；同时与其他机构合作，搭建护士上门服务，让用户足不出户即可享受专业的医学检验服务，极大提升了健康管理的便利性和可及性。

(3) 肿瘤全周期管理业务：基于主流医院重肿瘤诊疗，轻诊疗前筛查与诊疗后康复管理现状，拟打造以分子诊断技术为基石、以数据智能为驱动、以患者为中心，覆盖“预防-筛查-诊断-治疗-康复”全周期的智能化管理方案，提升患者生存质量；同时计划打造综合性数字化管理平台，整合患者信息与公司肿瘤检测、管理方案，为患者提供全周期、个性化服务。

(4) 糖尿病管理（慢病）业务：基于我国糖尿病患者数量庞大、管理需求迫切的现状，依托公司在分子检测领域的技术积累，打造了一套以“并发症风险评估检测为基础、个性化干预为核心、持续跟踪为保障”的糖尿病健康管理解决方案。该方案从并发症风险检测服务为抓手，个性化干预为核心，通过线上平台为 C 端用户提供一站式、全周期的糖尿病健康管理服务。

（二）技术创新、质量控制和 AI 赋能方面

1、公司注重技术创新和质量提升，坚定实施“核酸 99 战略”，上市以来累计研发投入近 9.5 亿元。报告期内，公司研发投入 7,703.02 万元，占营业收入比例为 11.50%。截至报告期末，公司共取得国内医疗器械注册证/备案证共 97 项，CE 认证 59 项，累计获得专利授权 225 项，其中境内外发明专利 134 项。

2、公司产品中心实行 M-IPD 体系管理，布局多样化研发平台和丰富产品管线

公司在原有的具有自主知识产权的导流杂交技术平台和通用荧光 PCR 技术平台之外，持续引进和建立基因测序平台（Sanger 测序、NGS、三代测序）、数字 PCR 平台、串联质谱平台、基于流式的细胞分选技术平台，以及免疫蛋白检测平台等多个创新基础平台。公司注重产品的横向品种开发和纵向技术延伸，基于多个创新基础平台，持续丰富公司产品管线：①在生殖道病原体检测方面，公司持续开发新品，包括阴道微生物三联检核酸检测试剂盒、多种生殖道病原微生物核酸检测试剂盒等产品。②在呼吸道病原体检测方面，公司开发了包含甲型流感病毒、乙型流感病毒、呼吸道合胞病毒、腺病毒、肺炎支原体等多种呼吸道病原在内的联检试剂盒以及其中几种呼吸道病原的单检试剂盒，其中呼吸道六联检试剂盒已于报告期内取得医疗器械注册证。相关专利“一种新冠病毒、甲乙流感及呼吸道合胞病毒检测试剂盒”已获得国家知识产权局授予发明专利权。③在遗传病相关的出生缺陷类检测方面，公司开发出了脊髓性肌萎缩症（SMA）基因检测（荧光 PCR 平台及飞行质谱平台）、耳聋基因检测以及地贫基因检测（纳米孔测序法）等产品，并同步开发相应的细胞系参考品，包括 HPV、地中海贫血参考品等。④在肿瘤早期诊断方面，公司开发出了宫颈癌甲基化基因检测、膀胱癌甲基化基因检测、鼻咽癌甲基化检测等产品，其中宫颈癌甲基化检测产品已经获批上市，其他产品正在开展临床试验。⑤在个体化用药指导方面，公司在心血管疾病、精神类疾病、高血压用药等领域开发了系列（用药）基因检测产品，如

华法林、氯吡格雷、叶酸、他汀、阿尔茨海默症早期评估、多种精神科药物浓度检测等，并基于串联质谱平台，研发出多种维生素检测产品，内分泌检测产品等。⑥在药物开发方面，公司“磷酸氯喹凝胶”治疗 HPV 感染引起的疣体的药物即将进入三期临床，治疗高危型 HPV 感染的适应症处于二期临床。

3、通过多种模式的合作，持续推出新的检测技术

①在鼻咽癌甲基化检测领域，公司通过受让中山大学肿瘤防治中心 3 项专利和技术，与其进行产业化合作，相关产品正在开展临床试验。该技术旨在解决鼻咽癌现有筛查指标的特异性不足、导致阳性预测值低等问题。②与广东省妇幼保健院通过技术转让合作模式，共同开发染色体多重 STR 基因分型试剂盒，可定性检测羊水标本中七种染色体非整倍体类型，还能检测出母体细胞污染，已于 2026 年 3 月 4 日取得医疗器械注册证；③在细胞分选技术领域，公司与中科院深圳先进技术研究院合作“基于微流控技术的细胞分选仪器及其配套芯片技术开发项目”，开发一种适用于临床应用的新型流式细胞分选技术及其下游新型疾病诊断技术体系。公司在细胞分选技术领域已获 3 项境内发明专利、10 项国际发明专利、2 项实用新型专利和 1 项外观设计专利。④与厦门大学合作成立“厦门大学生命科学学院—广州凯普医药科技有限公司联合研发中心”，开展质谱代谢技术研究和人才联合培养；⑤与广东省科技厅等设立广东省基础与应用基础研究基金企业联合基金，围绕公共卫生和精准医疗领域需求，布局开展有科学价值和应用前景的基础与应用基础研究，主要支持病原微生物和传染性疾病、肿瘤分子诊断、罕见病以及精准用药和代谢性疾病等方面的研究，并已捐赠 2,000 万元用于联合基金项目实施。该基金累计资助项目 138 项。在该基金支持下，由中国南方医科大学珠江医院牵头研究发现：Up6 阳性与 HPV 感染和 CIN 发生显著相关，且大部分 CIN 风险通过 HPV 感染中介传递，该研究首次揭示了 Up6 在 HPV-CIN 致病链中的关键作用，为宫颈癌防控提供了新靶点。该成果在国际权威学术期刊《Journal of Infection》上进行发表，影响因子达到 14.3；⑥与汕头大学医学院成立“汕大医学院-凯普联合实验室”，围绕妇幼健康检测、高发肿瘤基因检测、病原体微生物宏基因组检测、用药指导新手段等领域联合开展科研攻关和成果推广应用。2026 年，公司联合汕头大学医学院第一附属医院共同完成的、迄今为止国内样本量最大的 HPV 多中心流行病学研究，在国际权威期刊《BMC Medicine》上发表，影响因子达到 8.3，系统揭示了中国女性 HPV 感染的年龄双峰分布、地域与季节特征差异，明确了我国本土优势致癌型别，为制定针对性 HPV 疫苗接种策略、加强高危人群预防和控制措施提供了坚实科学支撑。⑦报告期内，公司与珠江医院联合开展的 STD 多中心课题历时 5 年顺利结题，覆盖 41 家分中心单位，累计发表 8 篇学术论文，合计影响因子超 80。

4、公司高度重视产品的质量和安全，实行全流程质量管理，即全员参加质量管理、全过程质量管理和全面质量管理，涵盖原料控制、过程控制、出厂控制、应用控制、上市后监督各环节，以实现供应链的质量、韧性和可持续性，将风险管理贯彻在全流程的质量管理中，对产品的整个生命周期开展风险识别、衡量、控制及评价，同时全面系统开展偏差分析，制定纠正预防措施，确保质量控制和质量保障工作有序开展。公司严格遵守各个国家和地区关于产品质量安全的相关规定，建立严格全面的质量管理体系，在产品实现和应用的各个阶段对质量进行严格监控，落实企业主体责任，建立并通过 ISO 13485、ISO 9001、ISO 14001、ISO 45001、MDSAP 等多项国际体系认证。质量管理体系认证已 100%覆

盖公司各个产品生产基地。报告期内，公司接受来自监管机构、外部审核机构的质量管理体系审核共计 10 次，审核通过率为 100%。

公司第三方医学实验室严格按照 ISO15189 质量管理体系进行管理，以 CNAS 的规范落实人、机、料、法、环全要素管理体系；同时，以实现信息化、自动化、智能化、数字化为目标，研发并推动全流程实验室管理系统。

5、报告期内，公司三大业务板块持续构建“预防-检验-诊断-治疗-健康管理”全链条的智能化平台，推动医疗健康从“疾病治疗”向“主动预防”和“个性化管理”的变革。

(1) 在分子诊断产品板块，公司不断探索 AI 数智化在为提高研发、生产和市场拓展效率，提升内部工作管理方面的运用。在研发方面，公司基于医学专家库系统和医学大模型的协同联动，实现研发效率和临床注册效率的提升。在生产方面，实现供应链全业务链条智能化和产品质量全链条精细化追溯管理。在职能部门管理方面，建立数字化管控体系，实现业务流程在线化和数据共享；全面升级内部知识库，提升信息检索效率及准确性。在市场拓展方面，公司客户关系管理系统实现智能数据分析，精准营销，优化作业流程，提升客户管理；自主开发两癌健康管理平台和配套细胞病理 AI 辅助诊断系统，辅助人工判读，大大提升医师工作效率和整体检测效率。公司积极推动信息系统产品化，形成两癌健康管理平台、出生缺陷筛查健康管理平台、病理诊断管理平台、医学实验室 LIS 系统、凯普区域医学检验平台、凯普医学专家库六大平台，为客户提供一站式的信息化解决方案。

(2) 在医学检验服务板块，为提高实验室检测效率和准确性，公司开发和推出了医学健康管理平台、实验室质量控制平台、医学专家库系统和实验室质量管理体系和一系列数字分析自动化系统，不断提升医检业务的效率、质量和智能化水平；建设数字管理大屏和实验室数字看板，有效减少检验样本周转时间；持续构建“智慧医学实验室”，打通患者、医生和公司的信息流、服务流和物流；研发并上线了基层医院信息化赋能平台、区域智能实验室系统、数字化物流系统、单机版实验室系统、客户服务平台等，并建设智能客服系统，不断提升工作效率和客户体验感。

(3) 在医疗大健康板块，公司凯普康和医院已实现从预约挂号、就诊导诊，到病情监测、健康管理等全流程智能化服务，并于报告期内获得互联网医院资质，将人工智能与医疗服务深度融合，打造了一个集在线咨询、远程诊断、报告解读、智能处方、健康管理等为一体的智能化医疗服务平台。

(4) 报告期内，公司人工智能战略加速实施，完成“巫咸医学 AI 大脑”搭建，由多模态大模型，匹配专有医学知识库，通过智能体，借鉴《山海经》中“灵山十巫”典故的医疗数字员工团队正式上岗，实现从客服、信息录入和查询、检验结果判读、报告审核、报告单解读、数据异常监控和预警推送的全覆盖，有效提高工作效率，应用场景仍在不断拓展中。

(三) 对外投资合作方面

公司立足主业，以业务协同为核心，围绕产业链上下游及人工智能应用等领域开展对外投资，并在产品、市场、科研、人才培养及学术交流方面展开深度合作。公司根据应收账款的回收情况和公司自有资金状况科学把握投资节奏，累计投资金额超过 5 亿元，主要投资成果如下：

1、报告期内，公司以自有资金 2,000 万元战略投资成都今是智序科技有限公司。今是科技为国家科技型中小企业、四川省专精特新企业，以纳米孔测序专家为核心，组建了包括生化、集成电路、材料、MEMS、有机合成、算法等方向中美两地资深专家在内的研发团队，致力于开发并实现第四代基因测序仪商业化，参与起草首个单分子基因测序国家标准，自主研发的单分子基因测序仪 G-seq500 成功入选 2025 年度四川省重大技术装备首台套认定名单，并进入“创新医疗器械特别审查程序”。

2、2026 年 2 月，公司以自有资金 600 万美元投资通用智能机器人企业 Flexiv Ltd.（非夕科技）。非夕科技的核心创始团队源自斯坦福大学机器人和人工智能实验室，以仿人化技术为核心创新方向，专注研发、生产融合工业级力控、计算机视觉与 AI 技术的自适应机器人。产品具备工业级高控力、极致性能、层级式智能、高通用性、本质安全及高实用性等核心特性，可广泛应用于工业、服务、家用等多场景，有效替代难以自动化的人工环节；同时，产品搭载机器人力控应用层操作系统与图形化任务编辑器，支持用户轻松实现复杂力控任务部署与二次开发。

3、2026 年 2 月，公司以自有资金 1,800 万元投资深圳市镜象科技有限公司。镜象科技致力于 AI 技术在心理健康领域的创新应用，打造了基于循证医学的“AI 临床心理大模型”，并推出了 AI 心理测评、EmoGPT（AI 倾诉师）、数字化疗法产品及心理健康服务云平台等一系列创新成果。针对通用 AI 情感陪伴中“共情表面化、建议空泛、安全机制薄弱”等痛点，镜象科技融合社交记忆架构与多模态识别能力，自主研发“情感大脑 M1”，提供“高专业度、高共情力、高安全性”的核心价值，赋能消费级的陪伴场景应用。

4、为传承中华优秀传统文化，公司创立“岭东人文网”。“岭东人文网”秉持“天下客潮一家亲”理念，开设五洲客潮社团地图、岭东移民史、岭东人物、岭东方言、旧影岭东、岭东掠影、书山有路、学海行舟八大栏目，致力于整合潮州文化与客家文化的研究资源，构建集文化传承、学术研讨、文旅体验于一体的开放性综合平台。为适配全媒体时代传播需求，平台同步布局手机端，运营官方公众号与视频号，实现多渠道内容触达。2026 年 2 月，公司以 556.89 万元全资收购自媒体“长光里”的运营方潮州合合品牌策划有限公司，组建“岭东人文网”专业运营团队，为平台的内容创作、品牌推广及长效运营提供专业保障。

5、2026 年 3 月，公司以 3,500 万元投资深圳赛陆医疗科技有限公司。赛陆医疗汇聚多家知名投资机构和相关产业股东组成多元股东结构，专注于开发自主知识产权的上游基因测序平台、超分辨空间组学平台和固相基因芯片检测平台的国家级高新技术企业及国家专精特新“小巨人”企业，牵头/参与多项国家及市级科技重大专项，核心技术荣获全国颠覆性技术创新大赛优秀奖、粤港澳大湾区高价值专利培育布局大赛金奖等奖项，已经商业化包括多款覆盖大中小通量的测序仪和空间多组学平台，其中中通量测序仪 Salus Pro、小型化快速测序仪 Saluseq Nimbo 均已取得 CE-IVDR 证书，并于 2025 年取得三类医疗器械注册证。

6、报告期内，公司已参股的武汉艾米森生命科技有限公司向香港联合交易所递交了上市申请。艾米森为新一代肿瘤检测产品的领先企业之一，针对高发恶性肿瘤率先开发基于甲基化的早期癌症检测产品，推出了涵盖消化系统肿瘤、妇

科肿瘤、泌尿系统肿瘤与泛癌种等一系列早期无创检测产品，拥有全球首款基于甲基化技术、采用实时定量聚合酶链反应（qPCR）技术的肝癌检测试剂。

7、报告期内，公司以自有资金 570 万元向参股公司-广州格希丽医疗科技有限公司追加投资，追加后公司对格希丽的总投资额为 1,140 万元。格希丽是由云南大学专家教授领衔，公司和贝泰妮集团旗下子公司等共同投资，致力于通过人工智能技术赋能医学影像和多组学，以提高疾病早期筛查和诊断的效率和准确性。截止目前，格希丽已完成乳腺癌 AI 智能判读技术的前期研发，获得多项专利。

（四）应收账款管理方面

2020-2022 年期间，公司接受各地卫健委委托，提供相关检测服务，形成了规模较大的应收账款。截至报告期末，应收账款期末余额为 164,530.49 万元，坏账准备 94,833.19 万元，账面价值 69,697.30 万元；其中与 2020-2022 年期间提供非常规检测产品和医学检验服务相关的应收账款期末余额 107,512.05 万元，账面价值为 23,126.34 万元。

公司高度重视应收账款的回收工作，将其作为管理层的第一要务。由集团高管带队，财务、商务、法务、市场等专业部门人员组成管理队伍，借地方化债政策持续对应收账款余额较大的省区开展重点管理，通过数据核对、客户走访、函件催收、法律诉讼等多种形式强化对应收账款催收。与此同时，公司积极向国务院有关部门反馈情况，取得其理解和支持，协调和督促各地政府履行还款责任。报告期内，公司应收账款催收取得一定成果，应收账款期末余额比期初减少 37,819.23 万元。

报告期内，公司销售商品、提供劳务收到的现金 107,801.49 万元。截至报告期末，公司货币资金、定期存款和结构性存款 103,866.22 万元，储备较为充沛，但为确保公司现金流的长期稳定，公司后续仍会根据现金储备情况把握好凯普医学科学园及其他对外项目的投资节奏。

二、报告期内公司所处行业情况

（一）公司所属行业的发展阶段、特点以及公司所处的行业地位

1、公司所属行业的发展阶段

公司是国内领先的分子诊断产品和服务的一体化供应商，在妇幼健康、出生缺陷等感染性疾病、遗传性疾病、精准用药等领域已开发系列检测产品，并建立了覆盖全国的第三方医学实验室网络。近年来，公司在医疗大健康管理板块持续加大投入，开展潮州凯普康和医院、健康管理中心的一体化建设，同时布局药物研发与生产、AI 数智化应用，打造康养文旅项目、凯普医学科学园项目等。

近年来，随着“健康中国 2030”国家战略的持续推进，医疗技术水平的不断提高，居民健康观念和消费能力的提升，体外诊断（IVD）行业迎来了前所未有的发展机遇。分子诊断是 IVD 领域中技术要求较高、发展较快的领域，具有检测速度快、灵敏度高、特异性强等优势，被广泛应用于传染性疾病、重大疾病早期筛查、遗传性疾病、肿瘤伴随诊断等领域。

在技术创新、市场需求和政策支持等多方面因素的推动下，分子诊断行业呈现出快速发展的态势，但随着国内分子诊断试剂生产企业数量及产能的不断扩大，叠加医保控费、诊断试剂集采等政策的影响，分子诊断行业也将迎来更大的挑战。

第三方医学实验室（ICL）具备专业化服务、成本控制与效率及质量控制等优势。根据弗若斯特沙利文报告，2017年-2021年，中国 ICL 行业市场规模（不含非常规检测服务）从 147 亿元增至 223 亿元，年复合增长率为 10.9%，预计 2021 年-2026 年的复合年增长率为 18.2%；2026 年的行业市场规模将达到 513 亿元。2021 年，中国 ICL 的渗透率仅为约 6%，远低于日本的 60%、德国的 44%以及美国的 35%。未来中国 ICL 市场将有大幅度提升的广阔空间，但随着近年来行业参与者的大幅增长，竞争加剧导致毛利率下降等，对行业公司在技术创新、服务升级和成本控制等方面提出更高的要求。

我国的医疗健康产业由于政策和需求的双轮驱动，正从“以治病为中心”转向“以健康为中心”，从“政府主导”向“多元主体共治”，从“粗放式发展”走向“精细化、科技化、市场化管理”，产业前景广阔。根据中研普华研究院《2025-2030 年中国大健康行业竞争分析及发展前景预测报告》分析预测，2025 年，中国大健康产业规模预计突破 20 万亿元，成为国民经济的重要支柱。未来，大健康产业将朝着智能化、个性化、预防医学、跨界融合等方向发展。

2、行业主要政策

（1）党和国家高度重视妇女儿童健康事业的发展，并将“保障妇女儿童合法权益”写入党的施政纲领

中共中央国务院《“健康中国 2030”规划纲要》提出坚持以基层为重点，以改革创新为动力，预防为主，中西医并重，把健康融入所有政策。《中国妇女发展纲要（2021-2030 年）》提出，建立完善妇女全生命周期健康管理模式，多渠道支持妇女健康事业发展。《中国儿童发展纲要（2021-2030 年）》提出要落实出生缺陷三级防治措施，构建完善覆盖婚前、孕前、孕期、新生儿和儿童各阶段的出生缺陷防治体系，预防和控制出生缺陷。国家“十五五”规划提出加快建设健康中国，实施健康优先发展战略，推动从“以治病为中心”向“以健康为中心”转变，建立健全传染病预防控制，加强心理健康和精神卫生服务，推动检验检查结果共享互认，引导规范民营医院发展等。

（2）在党和国家的带领下，各部委单独或联合出台多项具体政策措施

2022 年，国家发展改革委印发《“十四五”生物经济发展规划》，提出要大力开发分子诊断、化学发光免疫诊断、即时即地检验等先进诊断技术和产品，开展遗传病、出生缺陷、肿瘤、心血管疾病、代谢疾病等重大疾病早期筛查。

同年，国家卫健委、国家发改委及国家医保局等 17 部门联合发布《关于进一步完善和落实积极生育支持措施的指导意见》，强调改善优生优育全程服务，推动落实出生缺陷三级防治策略，健全“县级筛查、市级诊断、省级指导、区域辐射”的出生缺陷防治网络，提升婚前保健、孕前保健、产前筛查和产前诊断服务水平，强化新生儿遗传代谢病、听力障碍和先天性心脏病筛查和诊断。

2023 年，国家卫生健康委、国家医保局、国家疾控局及国家药监局等 10 部门联合制定、印发《加速消除宫颈癌行动计划（2023-2030 年）》，提出到 2025 年，试点推广适龄女孩 HPV 疫苗接种服务；适龄妇女宫颈癌筛查率达到 50%；宫颈癌及癌前病变患者治疗率达到 90%。到 2030 年，持续推进适龄女孩 HPV 疫苗接种试点工作；适龄妇女宫颈癌筛查率

达到 70%；宫颈癌及癌前病变患者治疗率达到 90%，旨在建立多部门联动的宫颈癌综合防控工作机制，加快推进我国宫颈癌消除进程，保护和促进广大妇女健康。

同年，国家卫健委发布《出生缺陷防治能力提升计划（2023-2027 年）》，明确工作目标：出生缺陷防治服务更加普惠可及，三级预防措施覆盖率进一步提高，婚前医学检查率、孕前优生健康检查目标人群覆盖率分别保持在 70%和 80%以上；产前筛查率达到 90%，筛查高风险孕妇产前诊断服务逐步落实；苯丙酮尿症、先天性甲状腺功能减低症等新生儿遗传代谢病 2 周内诊断率、2 周内治疗率均达到 90%，新生儿听力障碍 3 个月内诊断率、6 个月内干预率均达到 90%。

国家产业政策持续推出和实施，强调以人民健康为中心，坚持预防为主、防治结合，为公司基于妇幼健康、出生缺陷综合防治、分子诊断技术应用和医学检验服务、医疗健康管理业务的长期稳定发展提供了有力的政策支持。

3、所处行业地位

公司是国内领先的分子诊断产品及服务的一体化提供商，在肿瘤早筛、感染性和遗传性疾病检测领域自主研发、生产、销售包括肿瘤检测、传染病检测、妇幼健康管理、出生缺陷防控和个体化精准用药等系列检测产品；相关产品广泛应用于医院临床诊断、出生缺陷防控、公共卫生防控等领域。经过多年的技术积累和品牌建设，公司已成长为国内分子诊断领域领军企业之一，推动我国分子诊断领域的进步和发展。

公司是宫颈癌筛查--HPV 检测的先行者、倡导者，针对宫颈癌 HPV 检测开发出多款 HPV 检测产品，形成行业最齐全的产品系列，在临床及筛查工程中大规模应用；其中，HPV21 分型检测试剂盒是我国第一个取得新药证书的 HPV 检测试剂盒，其核心发明专利获得第十八届中国专利金奖；HPV37 分型检测试剂盒是目前我国已上市可检测分型最多的 HPV 检测产品；HPV12+2 产品是我国第一个在临床用于 14 种高危型 HPV 感染的辅助诊断的基础上，获批增加宫颈癌初筛、宫颈癌联合筛查和 ASC-US 人群分流预期用途的 HPV 检测试剂盒，在“两癌”筛查中得到广泛使用；14 分型检测产品可满足 WHO 发布的最新《宫颈癌前病变筛查和治疗指南》中明确的 14 种高危型别的检测需求；高危型 HPV E6/E7mRNA 检测产品和宫颈癌甲基化检测产品为目前国内为数不多的可分别实现对 TCT 检测提示 ASC-US 阳性的人群和 HPV 检测阳性的患者进一步分流的产品。公司 HPV 检测产品连续十次参与 WHO HPV 网络监测评估，许多关键的单项标准都名列国际前茅。截至报告期末，公司 HPV 检测产品累计使用量超 8,300 万人次。国内外运用公司 HPV 检测产品及技术发表的论文超过 1,650 篇，其中 SCI 收录近 90 篇。

公司在感染性疾病检测领域，开发了乙肝、人巨细胞病毒、B 族链球菌、呼吸道病原体、新型冠状病毒核酸等检测产品；在生殖道感染系列 STD 核酸检测产品中，形成单检、二联检、三联检、十联检的多层次产品矩阵；在遗传性疾病检测领域，开发了地中海贫血、耳聋易感基因、蚕豆病等基因检测产品，并参与起草国家药监局组织制定的《耳聋基因突变检测试剂盒》行业标准；在个体化用药指导领域，开发了心血管疾病、精神类疾病、高血压用药等系列（用药）基因检测产品，如华法林、硝酸甘油、氯吡格雷、叶酸、他汀、阿尔茨海默症早期评估等；在肿瘤甲基化检测领域，开发了宫颈癌、膀胱癌、鼻咽癌甲基化检测等产品，其中膀胱癌甲基化和鼻咽癌甲基化检测产品正在开展临床试验。

公司在全国重点城市（含香港）布局建立 27 家（已执业）第三方医学实验室，形成了辐射全国的医学检验服务网络。公司医学检验业务以分子诊断为核心应用技术，以宏基因检测、肿瘤早筛、串联质谱技术、高密度基因芯片等高端特检为重点发展方向。

公司在潮州建立并运营潮州凯普康和医院，打造高端、小专精、医研结合的综合性医院，以肿瘤医学中心、骨科医学中心、健康管理中心为核心板块，以血液净化中心、消化内镜中心为特色，配套内外妇儿、耳鼻喉眼口等诊疗专科，通过实体医院与互联网医院线上线下相结合的方式，与公司布局全国的医学实验室网络联通，面向全国提供先进、精准诊疗服务。

三、核心竞争力分析

（一）三大业务板块协同发展战略下的一体化经营模式优势

公司结合自身实际情况，坚定走可持续发展之路，确定了“三大业务板块”的重大战略发展规划。

在分子诊断产品方面：公司创办早期引进香港大学的技术平台，在潮州开展导流杂交平台产业化。历经 20 余年发展，在肿瘤早筛、生殖道感染/出生缺陷/传染病等感染性和遗传性疾病检测、精准用药等领域已自主研发、生产、销售系列核酸检测试剂，广泛应用于医院临床诊断、出生缺陷防控、公共卫生防控等领域。公司是宫颈癌 HPV 检测的领先企业，在生殖道感染方面已形成 STD 核酸检测多层次产品矩阵，充分满足临床诊断多样需求，在出生缺陷防控方面已开发地中海贫血、耳聋易感基因、G6PD 检测、人巨细胞病毒核酸检测、B 族链球菌核酸检测等基因检测产品，在其他传染病检测方面已开发乙肝病毒检测、六项呼吸道病原体、新型冠状病毒核酸等检测产品，在个体化用药指导方面已开发氯吡格雷、硝酸甘油、华法林、叶酸、他汀、阿尔茨海默症早期评估等检测产品。经过多年的技术积累和品牌建设，公司已发展成为国内分子诊断领域领军企业之一，现拥有医疗器械产品注册证/备案证近 100 项，专利授权 225 项，并持续推进“核酸 99”、“核酸 999”战略，在研感染性疾病、遗传病、宏基因组、肿瘤甲基化及质谱检测相关产品技术 60 余项，持续为医疗机构提供领先的技术产品。

在医学检验服务方面：公司于 2012 年在香港创办第一家医学检验中心——香港检验中心，开始布局第三方医学实验室业务（ICL）。2015 年开始在内地布局，现已形成全国 27 家医学检验实验室的布局。现有博士、高级专业技术人员数十人、其他拥有专业资质的人员数百人，现有实验室经营场地超过 8.5 万 m²，配备串联质谱、高通量测序、检测流水线等高端检测设备数百（台）套，可开展的检验项目超 2,000 余项，持续为各级医疗机构提供先进的检测服务。

在医疗大健康服务方面，公司在潮州建设潮州凯普康和医院，打造高端、小专精、医研结合的综合性医院，以肿瘤医学中心、骨科医学中心、健康管理中心为核心板块，以血液净化中心、消化内镜中心为特色，配套内外妇儿、耳鼻喉眼口等诊疗专科，通过实体医院与互联网医院线上线下相结合的方式，与公司布局全国的医学实验室网络联通，面向全国提供先进、精准诊疗服务。

公司分子诊断产品、医学检验服务、医疗大健康服务三大业务板块相辅相成，相互促进，协同发展。在此基础上，公司构建凯普新质生产力“凯普康和医检 5.0”体系，将精准医学和健康管理创新融合，通过整合“三个凯普”核心资源，以凯普康和医院为基石、联动凯普全国 20 多家医学实验室协同效应，集成了先进的医学检验技术、体检服务以及专家会诊资源，提供跨时空精准检测、个性化服务、高效精准治疗等全方位健康管理服务。

（二）研发创新及产品储备优势

公司是国家高新技术企业、国家工信部认定的国家技术创新示范企业、专精特新“小巨人”企业（凯普化学）。集团获批设立“广东省人乳头状瘤病毒（HPV）相关疾病分子诊断工程技术研究开发中心”、“广东省传染病和遗传病体外诊断试剂工程技术研究中心”、“广东省地中海贫血基因诊断技术工程技术研究中心”、“广东省省级企业技术中心”、“广东省工业设计中心”、“博士后科研工作站”、“广东省博士工作站”、“广东省科协海智计划凯普生物工作站”等研发创新平台。重点发明专利“人乳头状瘤病毒基因分型检测试剂盒及其基因芯片制备方法”荣获第十八届中国专利金奖。

公司高度重视对研发创新的投入和自身研发综合实力的提升，高度重视研发队伍的持续建设和打造。截至报告期末，博士及教授等高级职称约 65 人，硕士及中级职称约 300 人，建立成一支专业的研发团队。在“核酸 99”战略的指导下，公司通过自主开发及多种模式的合作，持续、快速推出新的产品和检测技术，并以 LDT 形式在公司第三方医学实验室或者临床单位进行推广。

截至报告期末，公司共取得国内医疗器械注册证/备案证 97 项，其中三类医疗器械注册证 34 项，香港表列证书 1 项（注册分类 C 类），二类医疗器械注册证 6 项，一类备案证 56 项；CE 认证 59 项，其中欧盟新医疗器械法规 IVDR 26 个；公司获得专利授权共 225 项，其中中国内地发明专利 110 项，境外专利 24 项，包括美国发明专利 4 项、韩国、澳大利亚、日本发明专利各 3 项，中国香港、俄罗斯、欧洲、巴西、印尼发明专利各 2 项，中国澳门发明专利 1 项；实用新型 61 项，外观专利 30 项。

（三）品牌优势

公司在分子诊断领域已建立良好的市场品牌与口碑，在妇幼健康、出生缺陷防控领域建立凯普品牌。公司是推广使用分子诊断检测宫颈癌的先行者、倡导者和推动者。核心技术产品 HPV 分型检测试剂经过多年的临床应用，产品质量与技术服务得到了广大客户的高度认可，具有良好的品牌认知度。全球多家医疗机构、企业实验室、高校实验室采用公司自主研发的试剂产品参与多届由世界卫生组织举办的“HPV 实验室网络检测鉴定”，其灵敏度、特异性等多项指标的测试结果优异。国内多位医疗专家、临床专家和研究机构以公司试剂产品为研究工具，发表 HPV 及其它病毒和儿童遗传病等研究成果论文累计超 2,000 篇，其中包括被 SCI 收录的论文近 130 篇。基于公司 HPV12+2 检测产品的应用研究，由中国医学院北京协和医学院肿瘤医院牵头、公司首席科学家谢龙旭博士参与的论文成果《人乳头瘤病毒分型检测在宫颈癌前病变和宫颈癌筛查中的应用价值》被评为“2020 年度中华肿瘤杂志优秀论文”。公司已打造凯普地贫防控新模式，并在全国建立 300 多家耳聋基因检测示范基地，组织和参与大量基层技术培训，推动更多医疗机构应用公司先进的核酸检

测技术和产品。公司坚持质量第一的原则，积极对接国家公共卫生防控需要，优异的检测服务质量得到外国政要及国内各地政府指挥部门的高度评价，树立了公司良好的品牌形象。

（四）产能储备与质量控制及技术服务优势

公司多年来以“良心品质，科学管理”为质控原则，以“认真、严谨、高要求”为凯普人的行为习惯，建立质量控制和质量体系维护的管理模式。公司实施全流程质量控制管理，确保从原材料采购，到生产、检验、包装、库存、运输、销售、售后每个环节都有严格的流程控制，引进、吸收国际先进质量管理体系 ISO13485、ISO9001，并在此基础上，加强学习多国家法规，启动 IVDR 的产品认证申请，通过医疗器械单一审核方案（MDSAP）的质量体系审核认证，持续提升质量控制管理。公司 HPV 检测产品连续 10 次参与 WHO HPV 网络监测评估，结果均符合临床应用水平和实验室能力要求，许多关键的单项标准都名列国际前茅。

公司持续加强生产能力建设，全面升级自动化设备，引进核酸检测试剂配制反应釜、微量灌装线、高速智能化样本保存液灌装生产线、提取试剂分装生产线、提取试剂智能包装生产线、样本保存液智能包装生产线，全自动真空包装线等大型设备，全面提升核酸检测试剂、检测设备、提取试剂、样本保存液等仪器、配套耗材的产能；同时，公司积极探索 5G 大数据、AI 智能等新技术的行业应用，运用西门子智能制造的生产制造执行系统（MES 系统），搭建智能运营平台，实现过程关键质量控制点的卡控，保证产品质量，并持续推进生产数字化转型升级，目标使生产、仓储标准化、透明化，全程可追溯。

公司第三方医学实验室严格按照 ISO15189 质量管理体系进行管理，以 CNAS 的规范落实人、机、料、法、环全要素管理体系；同时，以实现信息化、自动化、智能化、数字化为目标，研发并推动全流程实验室管理系统。

四、主营业务分析

1、概述

参见本节“一、报告期内公司从事的主要业务”相关内容。

2、收入与成本

（1）营业收入构成

营业收入整体情况

单位：元

	2025 年		2024 年		同比增减
	金额	占营业收入比重	金额	占营业收入比重	
营业收入合计	669,642,058.53	100%	815,528,791.93	100%	-17.89%
分行业					
分子诊断行业	446,553,356.35	66.69%	568,388,147.75	69.70%	-21.44%
医学检验服务行业	195,600,646.55	29.21%	241,164,332.47	29.57%	-18.89%

	2025 年		2024 年		同比增减
	金额	占营业收入比重	金额	占营业收入比重	
医疗服务行业	27,488,055.63	4.10%	5,976,311.71	0.73%	359.95%
分产品					
自产产品	415,109,388.05	61.99%	534,234,022.45	65.51%	-22.30%
医学检验服务	195,600,646.55	29.21%	241,164,332.47	29.57%	-18.89%
外购产品	31,443,968.30	4.70%	34,154,125.30	4.19%	-7.94%
医疗服务	27,488,055.63	4.10%	5,976,311.71	0.73%	359.95%
分地区					
境内	641,109,298.16	95.74%	792,146,434.54	97.13%	-19.07%
境外	28,532,760.37	4.26%	23,382,357.39	2.87%	22.03%
分销售模式					
直销	261,953,424.18	39.12%	345,032,274.08	42.31%	-24.08%
经销	184,599,932.17	27.57%	223,355,873.67	27.39%	-17.35%
医学检验服务	195,600,646.55	29.21%	241,164,332.47	29.57%	-18.89%
医疗服务	27,488,055.63	4.10%	5,976,311.71	0.73%	359.95%

(2) 占公司营业收入或营业利润 10%以上的行业、产品、地区、销售模式的情况

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
分行业						
分子诊断行业	446,553,356.35	137,995,612.97	69.10%	-21.44%	13.45%	-9.50%
医学检验服务行业	195,600,646.55	183,949,928.32	5.96%	-18.89%	-36.58%	26.24%
医疗服务行业	27,488,055.63	43,242,211.26	-57.31%	359.95%	187.70%	94.18%
分产品						
自产产品	415,109,388.05	114,964,296.74	72.31%	-22.30%	15.58%	-9.07%
医学检验服务	195,600,646.55	183,949,928.32	5.96%	-18.89%	-36.58%	26.24%
外购产品	31,443,968.30	23,031,316.23	26.75%	-7.94%	3.90%	-8.35%
医疗服务	27,488,055.63	43,242,211.26	-57.31%	359.95%	187.70%	94.18%
分地区						
境内	641,109,298.16	346,442,233.64	45.96%	-19.07%	-16.27%	-1.81%
境外	28,532,760.37	18,745,518.91	34.30%	22.03%	44.64%	-10.27%
分销售模式						
直销	261,953,424.18	78,325,396.69	70.10%	-24.08%	14.24%	-10.03%
经销	184,599,932.17	59,670,216.28	67.68%	-17.35%	12.44%	-8.56%
医学检验服务	195,600,646.55	183,949,928.32	5.96%	-18.89%	-36.58%	26.24%
医疗服务	27,488,055.63	43,242,211.26	-57.31%	359.95%	187.70%	94.18%

公司主营业务数据统计口径在报告期发生调整的情况下，公司最近 1 年按报告期末口径调整后的主营业务数据

适用 不适用

(3) 公司实物销售收入是否大于劳务收入

是 否

行业分类	项目	单位	2025 年	2024 年	同比增减
分子诊断产品行业	销售量	万人份	1,161.66	1,119.34	3.78%
	生产量	万人份	1,193.21	1,100.5	8.42%
	库存量	万人份	114.59	83.04	37.99%

相关数据同比发生变动 30% 以上的原因说明

适用 不适用

公司试剂产品品种和规格增加，适当增加库存储备，为及时交付订单提供保障。

(4) 公司已签订的重大销售合同、重大采购合同截至本报告期的履行情况

适用 不适用

(5) 营业成本构成

行业分类

单位：元

行业分类	项目	2025 年		2024 年		同比增减
		金额	占营业成本比重	金额	占营业成本比重	
分子诊断产品行业	原材料	63,955,991.07	17.51%	59,091,214.53	13.85%	8.23%
分子诊断产品行业	工资及福利	14,298,848.92	3.92%	13,422,580.96	3.15%	6.53%
分子诊断产品行业	制造费用	59,740,772.98	16.36%	49,119,128.83	11.51%	21.62%
	小计	137,995,612.97	37.79%	121,632,924.33	28.50%	13.45%
医学检验服务行业		183,949,928.32	50.37%	290,061,466.18	67.97%	-36.58%
医疗服务行业		43,242,211.26	11.84%	15,030,062.55	3.52%	187.70%
	合计	365,187,752.55	100.00%	426,724,453.06	100.00%	-14.42%

说明：

医学检验服务营业成本减少 36.58%，系报告期内，公司推进降本增效，整合优化全国实验室资源；针对普检业务竞争激烈、毛利偏低问题，调整业务结构，收缩低端普检、聚焦高端特检，同时优化人员配置，压降运营成本、提升经营效率。

医疗服务营业成本增加 187.70%，系报告期内，随着凯普康和医院各科室的开科和就诊量的增长，医务人员数量持续扩充，专业人才招聘成本较高。其次，诊疗量的增长驱动药品耗材成本的同步增长。

(6) 报告期内合并范围是否发生变动

是 否

报告期内，公司全资子公司广东凯普大健康产业有限公司全资设立了潮州康和园文化发展有限公司和潮州客潮文化发展有限公司，全资子公司广东康和健康管理有限公司全资设立了北京凯普康和互联网医院有限公司，全资子公司凯普生物（香港）出资 70% 及香港凯普生物科技有限公司出资 30% 共同设立了 PT HybriBio Biotech Indonesia（印尼凯普生物科技有限公司）。

截至报告期末，子公司佛山凯普智造有限公司、沈阳凯鸣医疗管理有限公司、广州越秀凯普科技创新服务有限公司、汕头凯普检测技术有限公司和上海凯普检测有限公司注销，本报告期末不纳入合并范围。

(7) 公司报告期内业务、产品或服务发生重大变化或调整有关情况

适用 不适用

(8) 主要销售客户和主要供应商情况

公司主要销售客户情况

前五名客户合计销售金额（元）	57,831,962.15
前五名客户合计销售金额占年度销售总额比例	8.64%
前五名客户销售额中关联方销售额占年度销售总额比例	0.00%

公司前 5 大客户资料

序号	客户名称	销售额（元）	占年度销售总额比例
1	第一名	19,313,869.02	2.88%
2	第二名	14,707,625.45	2.20%
3	第三名	8,607,732.77	1.29%
4	第四名	7,739,870.18	1.16%
5	第五名	7,462,864.73	1.11%
合计	--	57,831,962.15	8.64%

主要客户其他情况说明

适用 不适用

公司主要供应商情况

前五名供应商合计采购金额（元）	21,264,826.68
前五名供应商合计采购金额占年度采购总额比例	14.16%
前五名供应商采购额中关联方采购额占年度采购总额比例	0.00%

公司前 5 名供应商资料

序号	供应商名称	采购额（元）	占年度采购总额比例
1	第一名	6,990,287.93	4.65%
2	第二名	4,221,979.18	2.81%
3	第三名	3,458,143.21	2.30%
4	第四名	3,317,165.16	2.21%
5	第五名	8,277,251.20	2.18%
合计	--	21,264,826.68	14.16%

主要供应商其他情况说明

适用 不适用

报告期内公司贸易业务收入占营业收入比例超过 10%

适用 不适用

3、费用

单位：元

	2025 年	2024 年	同比增减	重大变动说明
销售费用	166,884,445.33	260,803,852.59	-36.01%	主要是营业收入减少及受集采影响产品线学术推广等活动减少所致。
管理费用	206,497,211.78	221,200,576.60	-6.65%	
财务费用	-37,967,686.15	983,594.64	-3,960.09%	主要系人民币升值所致。
研发费用	62,385,576.27	85,637,867.59	-27.15%	主要系公司调整研发节奏，研发人员薪酬减少所致。

4、研发投入

适用 不适用

主要研发项目名称	项目目的	项目进展	拟达到的目标	预计对公司未来发展的影响
染色体 (13/18/21/X/Y) 多重 STR 基因分型试剂盒 (荧光 PCR 毛细管电泳法)	用于体外定性检测人羊水样本中的基因组 21、18、13 号染色体和性染色体上特异性短串联重复序列遗传位点的多态性，诊断目标染色体 (21、18、13、X 和 Y 等 5 种染色体) 的非整倍体异常，对羊水样本中基因组 DNA 的 7 种染色体非整倍体类型 (21 三体，18 三体，13 三体，X 三体，XXY，XYY，X 单体) 进行分析，提供辅助诊断信息	已取得医疗器械注册证	取得医疗器械注册证	丰富公司妇幼领域产品线，提升公司的竞争优势
六项呼吸道病原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	针对不明原因上呼吸道感染综合征，检测六种呼吸道病原 (含亚型) 核酸：A 管：合胞、甲流、乙流，B 管：腺病毒、副流感病毒、肺炎支原体	已取得医疗器械注册证	取得医疗器械注册证	丰富公司传染病检测产品线，提升公司的竞争优势
阴道微生物核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	对阴道分泌物中阴道毛滴虫、阴道加德奈菌以及白色念珠菌定性检测，用于临床辅助诊断	注册阶段，已取得 IVDD CE 证书	取得医疗器械注册证	丰富公司生殖道疾病领域产品线，提升公司的竞争优势
诺如病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	用于检测腹泻患者或携带者的粪便样本中的诺如病毒	注册阶段	取得医疗器械注册证	丰富公司传染病检测产品线，提升公司的竞争优势
基孔肯雅热病毒/登革热病毒核酸检测试剂盒	临床辅助诊断，检测基孔肯雅热病毒/登革热病毒	注册阶段	取得医疗器械注册证	丰富公司传染病检测产品线，提升公司的竞争优势
乙型肝炎病毒核酸测定试剂盒 (PCR-荧光	针对乙肝病毒的定量高敏检测试剂盒，满	注册阶段	取得医疗器械注册证	丰富公司传染病检测产品线，提升公司的

主要研发项目名称	项目目的	项目进展	拟达到的目标	预计对公司未来发展的影响
探针法)	足临床乙肝高敏检测需求			竞争优势产品线, 提升公司的竞争优势
抗 HPV 外用凝胶剂的研制	目前临床上对于由 HPV 引起的各种疾病的治疗并无很好的治疗药物, 尤其像尖锐湿疣、扁平疣等手术治疗存在极易复发的特点, 本项目旨在研发出用于有效治疗 HPV 病毒感染引起的各种皮肤疣、外生殖器及肛周尖锐湿疣	完成 II 期临床, 已取得国内发明专利授权 1 项、外观专利授权 1 项、实用新型专利授权 1 项, 国际专利授权 (俄罗斯、日本、韩国、美国、澳大利亚、印尼、欧洲、巴西) 8 项	取得新药证书	有助于推动公司在 HPV 检测、治疗领域的产业闭环, 提高公司的行业地位
抗 HPV 感染的阴道凝胶的研发	目前临床对于高危型 HPV 感染尚未有特效治疗药物, 本项目旨在研发出一种能有效阻断 HPV 感染并治疗组织学病变初期的药物, 主要用于女性高危 HPV 感染及宫颈癌前病变的治疗	II 期临床阶段, 已获得国家药监局药审中心临床试验默示许可	取得新药证书	有助于推动公司在 HPV 检测、治疗领域的产业闭环, 提高公司的行业地位
耳聋易感基因检测试剂盒 (荧光熔解曲线法)	基于市场需求新增检测位点, 通过更换检测平台提高产品竞争力, 升级现有产品	临床阶段, 已取得 IVDD CE 证书	取得医疗器械注册证	提高耳聋检测系列产品市场竞争优势
运动神经元存活基因 1 (SMN1) 检测试剂盒 (荧光 PCR 法)	基于荧光 PCR 平台, 检测 SMN1 基因第 7、8 外显的缺失情况, 准确区分纯合缺失型, 杂合缺失型和正常型	临床阶段	取得医疗器械注册证和海外注册证书	丰富公司遗传病检测产品线, 提升公司的竞争优势
膀胱癌基因甲基化检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	无创尿液 DNA 甲基化技术检测膀胱癌	临床阶段, 已取得 IVDD CE 证书	取得医疗器械注册证和海外注册证书	丰富公司肿瘤基因检测产品线, 提升公司的竞争优势
EB 病毒基因甲基化检测试剂盒	无创 DNA 甲基化技术检测鼻咽癌	临床阶段	取得医疗器械注册证	丰富公司肿瘤基因检测产品线, 提升公司的竞争优势
七种生殖道病原微生物核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	对宫颈分泌物中沙眼衣原体、淋球菌、解脲脲原体、微小脲原体、生殖支原体、人型支原体、单纯疱疹病毒 2 型定性检测, 用于临床辅助诊断	临床阶段	取得医疗器械注册证	丰富公司生殖道疾病领域产品线, 提升公司的竞争优势
96 通量核酸分析系统	匹配公司荧光系列产品平台使用, 实现从自动加样、核酸提取到荧光检测的“样本进, 结果出”全流程产品。通用试剂耗材, 减少耗材成本	已取得医疗器械备案证	取得医疗器械备案证	满足市场对样本进, 结果出核酸检测一体机的迫切需求, 填补公司在大通量荧光检测一体机技术平台的空缺
全自动核酸提取仪 (HBNP-800A) 的研发与软件系统开发	旋转磁棒套提取仪, 减少污染, 满足大容积样本提取, 实现灵	已取得医疗器械备案证	取得医疗器械备案证	丰富公司仪器产品线, 满足客户灵活提取需求, 提升产品竞

主要研发项目名称	项目目的	项目进展	拟达到的目标	预计对公司未来发展的影响
	活通量			争力
一次性使用宫颈细胞采集器优化	适配自采样试剂产品，增加样本来源；满足客户需求和市场需求，拓展产品的使用场景	研发阶段	取得医疗器械备案证	匹配公司 HPV 检测项目自采样，增加样本来源，并提升用户体验感
子宫内层癌甲基化检测	采用 DNA 甲基化检测技术，分析宫颈脱落细胞样本特异基因甲基化水平，区分子宫内层良恶性病变，明确患癌风险，为子宫内层癌的辅助诊断和筛查提供精准策略	研发阶段	取得医疗器械注册证	丰富公司妇幼领域产品线，提升公司的竞争优势
基因芯片飞行喷墨点样系统技术开发及其大规模产线工艺的研发与软件系统开发	下一代基因芯片点样技术，自动高速高通量点样系统，对点样设备和产线进行创新	研发阶段	形成新的产线构建模式，实现基因芯片生产优化升级	提升公司的基因芯片生产效率，降低基因芯片生产成本，减少生产所需车间面积。
流式细胞分选仪的研发与软件系统开发	对胎盘滋养层样本的细胞悬浮液进行细胞分选，获得分离纯化的胎盘滋养层细胞，该方法取材时间较早，导致感染及流产的风险低，能实现同时对多个抗原进行同步标记和特征荧光信号的识别和分选，准确性得到较大提升，检测结果具有更高的可信度和更广的覆盖范围	研发阶段	取得医疗器械备案证	丰富公司妇幼领域仪器产品线，提升公司的竞争优势
细胞病理人工智能判读软件技术开发	项目旨在通过委外研发“病理 AI 判读算法及跨平台数字切片标注功能”，同时自主开发“远程数字病理系统”，集成已有的“病理诊断管理系统”形成一套行业领先，具备替代目前检验所外购的 AI 病理判读服务，并形成具备自主知识产权的“智能数字病理诊断系统”产品，实现在合作共建、对外销售软件或提供病理诊断服务。建立细胞病理大数据库，积累具有高价值的信息资产；	研发阶段	取得医疗器械注册证	提高公司病理人工智能诊断的效率，提升公司在细胞病理诊断方面的竞争力；自主研发，减少租赁费用和成本。
全自动血筛系统的研发与软件系统开发	根据血液筛查试剂特别所需的高灵敏度要求，开发从样本管上机到自动出结果的一	研发阶段	取得医疗器械注册证	丰富公司仪器产品线，进军血液筛查赛道，拓展公司业务范围

主要研发项目名称	项目目的	项目进展	拟达到的目标	预计对公司未来发展的影响
	体机，实现无人值守和自动上样等功能			
地中海贫血基因分型检测技术（三代测序法）	基于客户需求和市场需求升级检测手段，降低地贫特殊样本的处理检测时长，提高用户体验	研发阶段	取得医疗器械注册证	丰富公司遗传病检测产品线，提升公司的竞争优势
生殖道多种病原体靶向测序	实现覆盖临床 95% 的妇科常见病病原体 110 种致病菌+45 种耐药基因位点的检测，同时可检测 HPV38 个分型，以及 HPVmRNA E6E7，监测母婴菌群传播，预防垂直感染	研发阶段	取得医疗器械注册证	丰富公司宏基因领域产品线，提升公司的竞争优势

公司研发人员情况

	2025 年	2024 年	变动比例
研发人员数量（人）	252	294	-14.29%
研发人员数量占比	12.66%	13.32%	-0.66%
研发人员学历			
本科	134	158	-15.19%
硕士	47	59	-20.34%
博士	9	13	-30.77%
其他	62	64	-3.13%
研发人员年龄构成			
30 岁以下	118	142	-16.90%
30~40 岁	104	127	-18.11%
其他	30	25	20.00%

近三年公司研发投入金额及占营业收入的比例

	2025 年	2024 年	2023 年
研发投入金额（元）	77,030,210.99	102,484,409.08	151,174,598.21
研发投入占营业收入比例	11.50%	12.57%	13.69%
研发支出资本化的金额（元）	14,644,634.72	16,846,541.49	16,000,787.84
资本化研发支出占研发投入的比例	19.01%	16.44%	10.58%
资本化研发支出占当期净利润的比重	8.03%	1.77%	23.35%

公司研发人员构成发生重大变化的原因及影响

适用 不适用

研发投入总额占营业收入的比重较上年发生显著变化的原因

适用 不适用

研发投入资本化率大幅变动的原因及其合理性说明

适用 不适用

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

医疗器械产品相关情况

适用 不适用

公司自成立以来，专注于分子诊断试剂及仪器的研究开发。上市以来，公司累计研发投入近 9.5 亿元。报告期内，公司研发投入 7,703.02 万元，占营业收入比例为 11.50%。

公司作为国内领先的分子诊断产品及服务一体化提供商，既发挥自身渠道和品牌优势，提升自身的研发实力，又持续加强与国内外科研机构、医疗机构的产学研合作，把握行业前沿技术，借助高校、研发机构专业平台和团队进行联合科研攻关，丰富公司产品线。截至报告期末，公司共取得医疗器械注册证/备案证 97 项，其中三类医疗器械注册证 34 项，香港表列证书 1 项（注册分类 C 类），二类医疗器械注册证 7 项，一类备案证 55 项；CE 认证 59 项，其中欧盟新医疗器械法规 IVDR 26 个；公司获得专利授权共 225 项，其中中国内地发明专利 110 项，境外专利 24 项，包括美国发明专利 4 项、韩国、澳大利亚、日本发明专利各 3 项，中国香港、俄罗斯、欧洲、巴西、印尼发明专利各 2 项，中国澳门发明专利 1 项；实用新型 61 项，外观专利 30 项。

(1) 截至报告期末，公司已获得注册证/备案证情况如下：

序号	产品名称	注册分类	注册证编号	临床用途	注册证/备案证有效期	备注
1	人乳头状瘤病毒（HPV）分型检测试剂盒（PCR+膜杂交法）	III类	国械注准 20143402188	用于临床尖锐湿疣体表面脱落细胞、妇女宫颈细胞标本中 21 种 HPV 病毒 DNA 的分型检测。可作为 HPV 感染的辅助诊断。	2029-2-25	
2	高危型人乳头瘤病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	III类	国械注准 20163401763	用于对 14 种高危型 HPV 病毒 DNA 进行检测，同时能对 HPV16 和 HPV18 进行分型检测。除临床用于 14 种高危型 HPV 感染的辅助诊断之外，本产品还可用于宫颈癌初筛、宫颈癌联合筛查和 ASC-US 人群分流。	2031-6-6	报告期内延期注册
3	14High-risk HPV with 16/18 Genotyping Real-time PCR Kit (HBRT-H14)	C 类	241487		2029-12-22	香港表列证书
4	37 种人乳头状瘤病毒分型检测试剂盒（PCR+导流杂交法）	III类	国械注准 20143401891	用于女性宫颈脱落细胞样本中 37 种人乳头状瘤病毒 DNA 的分型定性检测，可作为 HPV 感染的辅助诊断。	2029-1-1	
5	人乳头瘤病毒（23 个型）核酸分型检测试剂盒（荧光 PCR 法）	III类	国械注准 20153401700	用于对人宫颈脱落细胞样本中 23 种人乳头瘤病毒 DNA 的分型定性检测。	2030-6-27	
6	高危型人乳头状瘤病毒 E6/E7 区 mRNA 检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	国械注准 20233401459	本产品用于对人宫颈脱落细胞样本中 14 种高危型 HPV E6/E7 区 mRNA 定性检测。用于筛查宫颈细胞学检查为 ASC-US（意义未确定的非典型鳞状上皮细胞）结果的患者，以确定是否需要进一步阴道镜检查（ASC-US 人群分流用途）。	2028-10-11	

序号	产品名称	注册分类	注册证编号	临床用途	注册证/备案证有效期	备注
7	人乳头瘤病毒（14个高危型）核酸分型检测试剂盒（PCR+导流杂交法）	Ⅲ类	国械注准 20243400252	本产品用于体外定性检测女性宫颈脱落上皮细胞样本中的人乳头瘤病毒（HPV）16、18、31、33、35、39、45、51、52、56、58、59、66及68型14种型别的核酸DNA，并鉴别基因型。	2029-2-1	
8	SOX1和PAX1基因甲基化检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	Ⅲ类	国械注准 20243401719	本试剂盒用于体外定性检测人宫颈脱落细胞中的SOX1和PAX1基因的甲基化状态。本检测适用于12种高危HPV（hrHPV）基因型检测阳性的30岁及以上女性人群，帮助识别是否需要进行阴道镜检查，达到分流管理的目的。	2029-9-9	
9	α -和 β -地中海贫血基因检测试剂盒（PCR+膜杂交法）	Ⅲ类	国械注准 20163400158	用于体外定性检测人外周血样本中的3种缺失型 α -地贫、2种突变型 α -地贫及11种突变型 β -地贫。	2030-12-6	报告期内延期注册
10	α -、 β -地中海贫血基因检测试剂盒（PCR+导流杂交法）	Ⅲ类	国械注准 20153401664	本试剂盒用于体外定性检测人抗凝静脉血样本中3种缺失型 α -地贫、3种突变型 α -地贫及17个位点的19种突变型 β -地贫。	2030-7-15	
11	α -地中海贫血基因检测试剂盒（PCR+导流杂交法）	Ⅲ类	国械注准 20153400437	用于体外定性检测人外周血样本中3种缺失型 α -地贫（--SEA、- α 3.7和- α 4.2）和3种突变型 α -地贫（CS、QS、WS）。	2029-5-15	
12	α -地中海贫血基因分型检测试剂盒（PCR+导流杂交法）	Ⅲ类	国械注准 20243401082	用于定性检测人静脉全血样本基因组DNA中的 α -地贫10种突变，包括5种缺失型突变（-- ^{SEA} /、- α ^{3.7} /、- α ^{4.2} /、-- ^{FIL} /、-- ^{THAI} /）、3种点突变型（ α ^{CS} α /、 α ^{QS} α /、 α ^{WS} α /）和2种三联体型突变（ α α α ^{anti3.7} 、 α α α ^{anti4.2} ）。	2029-6-3	
13	β -地中海贫血基因检测试剂盒（PCR+导流杂交法）	Ⅲ类	国械注准 20153400436	用于体外定性检测人抗凝静脉血样本中19种 β -珠蛋白基因突变。	2029-5-15	
14	生殖道感染病原体核酸检测试剂盒（PCR+导流杂交法）	Ⅲ类	国械注准 20203400067	本试剂盒用于定性检测男性尿道分泌物、女性宫颈细胞样本中淋球菌、沙眼衣原体、解脲脲原体、人型支原体、生殖支原体、单纯疱疹病毒II型DNA的存在，并对解脲脲原体进行部分分型检测。	2030-1-21	
15	沙眼衣原体/淋球菌/解脲脲原体核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	Ⅲ类	国械注准 20153401887	用于对男性尿道样本和女性宫颈样本中沙眼衣原体、淋球菌、解脲脲原体DNA的定性检测。	2030-5-10	报告期内延期注册

序号	产品名称	注册分类	注册证编号	临床用途	注册证/备案证有效期	备注
16	淋球菌/沙眼衣原体/解脲脲原体检测试剂盒 (PCR+膜杂交法)	III类	国械注准 20153401607	用于定性检测男性泌尿生殖道分泌物、女性尿道分泌物、女性宫颈细胞样本中淋球菌、沙眼衣原体、解脲脲原体 DNA 的存在,用于淋球菌、沙眼衣原体以及解脲脲原体感染的辅助诊断。	2030-3-1	报告期内延期注册
17	解脲脲原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	III类	国械注准 20143401936	用于对男性尿道样本和女性宫颈样本中解脲脲原体 DNA 的定性检测。	2029-2-24	
18	沙眼衣原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	III类	国械注准 20143401937	对男性尿道样本和女性宫颈样本中沙眼衣原体 DNA 的定性检测。	2029-1-30	
19	淋球菌核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	III类	国械注准 20153401888	用于对男性尿道样本和女性宫颈样本中淋球菌 DNA 的定性检测。	2030-7-13	报告期内延期注册
20	人型支原体/生殖支原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	III类	国械注准 20193400890	用于定性检测男性尿道分泌物、女性阴道拭子样本中人型支原体 (Mycoplasma hominis, Mh)、生殖支原体 (Mycoplasma genitalium, Mg) DNA。	2029-11-19	
21	遗传性耳聋基因检测试剂盒 (PCR+导流杂交法)	III类	国械注准 20243400908	本试剂盒用于体外定性检测人外周静脉全血基因组 DNA 中 4 个耳聋相关基因中 20 种突变类型。	2029-5-13	
22	耳聋易感基因检测试剂盒 (PCR+导流杂交法)	III类	国械注准 20153401698	用于体外定性检测人静脉全血中,耳聋相关基因 (GJB2, GJB3, SLC26A4 和 mtDNA) 的 9 个突变位点的检测。	2030-6-23	
23	Y 染色体微缺失检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	III类	国械注准 20193400489	本试剂盒用于检测男性外周血 DNA 样本中的 Y 染色体微缺失,检测缺失位点为 AZFa (sY84、sY86)、AZFb (sY127、sY134)、AZFc (sY254、sY255)。	2029-7-9	
24	人巨细胞病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	III类	国械注准 20173403087	用于体外定量检测人血清或尿液样本中人巨细胞病毒核酸。	2031-9-5	报告期内延期注册
25	葡萄糖-6-磷酸脱氢酶基因检测试剂盒 (PCR+导流杂交法)	III类	国械注准 20203400208	本试剂盒用于体外定性检测外周血样本中人的 G6PD 基因的 10 种突变位点。	2030-3-8	
26	染色体 (13/18/21/X/Y) 多重 STR 基因分型试剂盒 (荧光 PCR 毛细管电泳法)	III类	国械注准 20263400439	本产品适用于体外定性检测人羊水样本中的基因组 21、18、13 号染色体和性染色体上特异性短串联重复序列 (Short Tandem Repeats, STR) 的 25 个遗传标记。	2031-3-2	2026 年取得
27	乙型肝炎病毒核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	III类	国械注准 20153401189	用于对临床血清或血浆标本中的乙型肝炎病毒 (HBV) 核酸 DNA 的定量检测。	2030-3-1	
28	多项呼吸道病原体核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	III类	国械注准 20253401988	本试剂盒用于体外定性检测人口咽拭子样本中呼吸道合胞病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒、腺病毒、副流感病毒和肺炎支原体的核酸。	2030-9-28	

序号	产品名称	注册分类	注册证编号	临床用途	注册证/备案证有效期	备注
29	新型冠状病毒 2019-nCoV 核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	III类	国械注准 20213400269	本试剂盒用于体外定性检测新型冠状病毒感染的肺炎疑似病例、疑似聚集性病例患者、其他需要进行新型冠状病毒感染诊断或鉴别诊断者的口咽拭子、痰液样本中新型冠状病毒（2019-nCoV）ORF1ab 和 N 基因。	2031-4-8	报告期内延期注册
30	B 族链球菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	III类	国械注准 20223400731	本试剂盒用于妊娠 34-37 周孕晚期妇女生殖道样本中的 B 族链球菌核酸定性检测。	2027-6-1	
31	人 ALDH2 基因检测试剂盒（荧光 PCR 熔解曲线法）	III类	国械注准 20233400330	本试剂盒用于体外定性检测人全血样本中 ALDH2 基因 c. 1510 G) A 位点(ALDH2*2)的多态性。	2028-3-14	
32	人 MTHFR 基因检测试剂盒（荧光 PCR 熔解曲线法）	III类	国械注准 20233401162	本试剂盒用于体外定性检测人静脉全血样本中 MTHFR 基因 c. 677 C>T 位点的基因多态性。	2028-8-15	
33	APOE 和 SLC01B1 基因多态性检测试剂盒（荧光 PCR 熔解曲线法）	III类	国械注准 20233401275	本试剂盒用于体外定性检测人体静脉全血样本中的载脂蛋白 E (APOE) 基因 388 位点 (c. 388T>C)、526 位点 (c. 526C>T) 和有机阴离子转运多肽 1B1 编码基因 (SLC01B1) 388 位点 (c. 388A>G)、521 位点 (c. 521T>C) 的多态性。	2028-8-30	
34	人 CYP2C19 基因检测试剂盒（荧光 PCR 熔解曲线法）	III类	国械注准 20233401824	用于体外定性检测人静脉全血样本中 CYP2C19 基因 c. 681 G>A (CYP2C19*2)、CYP2C19 基因 c. 636 G>A (CYP2C19*3) 和 CYP2C19 基因 c. -806 C>T (CYP2C19*17) 三个位点的基因多态性。	2028-12-3	
35	人 CYP2C9 和 VKORC1 基因检测试剂盒（荧光 PCR 熔解曲线法）	III类	国械注准 20243400054	本产品用于体外定性检测人全血样本中 CYP2C9 基因 c. 430 C>T 位点 (CYP2C9*2)、CYP2C9 基因 c. 1075 A>C 位点 (CYP2C9*3) 和 VKORC1 基因 c. -1639 G>A 位点三个位点的基因多态性。	2029-1-8	
36	全自动核酸检测分析系统	III类	国械注准 20243220356	全自动核酸检测分析系统采用核酸提取技术和实时荧光 PCR 检测原理，与配套的检测试剂共用使用，在临床上对来源于人体样本中的靶核酸 (DNA/RNA) 自动提取和纯化，进一步对核酸中的被分析物进行定性或定量检测，包括人类基因检测项目和病原体核酸检测项目。	2029-2-20	
37	全自动核酸分子杂交仪	II类	粤械注准 20152221481	与利用核酸分子快速杂交为检测手段的试剂盒配套使用，用于核酸分子的杂交分析试验。	2030-6-23	报告期内延期注册

序号	产品名称	注册分类	注册证编号	临床用途	注册证/备案证有效期	备注
38	医用核酸分子快速杂交仪	II类	粤械注准 20152220604	与专用核酸分子快速杂交为检测手段的试剂盒配套使用，供医疗单位进行核酸分子杂交分析。	2030-2-20	报告期内延期注册
39	医用核酸分子杂交仪	II类	粤械注准 20172220109	与利用核酸分子快速杂交为检测手段的试剂盒配套使用，用于核酸分子的杂交分析试验。	2031-6-21	报告期内延期注册
40	自动核酸分子杂交仪	II类	粤械注准 20162220397	与配套的试剂盒使用，用于核酸分子的杂交分析。	2025-9-21	报告期内延期注册
41	医用核酸分子杂交仪	II类	粤械注准 20182220340	与专用核酸分子快速杂交为检测手段的试剂盒配套使用，用于核酸分子杂交分析。	2028-3-11	
42	一次性使用宫颈细胞采集器	II类	粤械注准 20162220713	用于女性宫颈脱落细胞的采集和保存。	2030-12-15	报告期内延期注册
43	全自动核酸提取仪	I类	粤潮械备 20140035号	用于人体样本中核酸的提取、纯化	长期	
44	全自动核酸提取纯化仪	I类	粤潮械备 20200024号	用于临床样本中核酸的提取、纯化。	长期	
45	全自动核酸提取仪	I类	粤潮械备 20200057号	用于临床样本中核酸的提取、纯化。	长期	
46	全自动核酸提取纯化仪	I类	粤潮械备 20210042号	用于临床样本中核酸的提取、纯化。	长期	
47	全自动核酸提取纯化仪	I类	粤潮械备 20250015	用于临床样本中核酸的提取、纯化。	长期	
48	全自动核酸提取纯化仪	I类	粤潮械备 20220014号	用于临床样本中核酸的提取、纯化。	长期	
49	全自动核酸提取纯化仪	I类	粤潮械备 20230035号	用于临床样本中核酸的提取、纯化。	长期	
50	全自动核酸提取纯化仪	I类	粤潮械备 20240004号	用于临床样本中核酸的提取、纯化。	长期	
51	全自动核酸提取仪	I类	粤潮械备 20250017	用于临床样本中核酸的提取、纯化。	长期	
52	全自动核酸提取纯化仪	I类	粤潮械备 20260002	用于临床样本中核酸的提取、纯化。	长期	
53	细胞分选仪	I类	粤潮械备 20250016	用于临床检验中靶细胞的富集或去除，仅为物理分离，需与配套试剂盒配合使用完成临床检验。	长期	
54	全自动样品处理系统	I类	粤潮械备 20210001号	用于检测前/检测后样本的分杯（分注），进行分析前后的处理及加工。	长期	
55	全自动分杯处理系统	I类	粤潮械备 20210060号	用于检测前/后样本的分杯（分注），进行分析前后的处理及加工。	长期	
56	全自动分杯处理系统	I类	粤潮械备 20220013号	用于检测前样本的分杯，进行分析前后的处理及加工。	长期	
57	全自动样品前处理系统	I类	粤潮械备 20220015号	用于检测前/后样本的分杯（分注），进行分析前后的处理及加工。	长期	

序号	产品名称	注册分类	注册证编号	临床用途	注册证/备案证有效期	备注
58	全自动分杯处理系统	I类	粤潮械备20220028号	用于检测前/后样本的分杯(分注), 进行分析前后的处理及加工。	长期	
59	全自动分杯处理系统	I类	粤潮械备20230036号	用于检测前/后样本的分杯(分注), 进行分析前后的处理及加工。	长期	
60	核酸提取试剂盒(离心柱法)	I类	粤潮械备20150013号	用于核酸的提取、富集、纯化。其处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
61	核酸提取试剂盒(DNA-L型磁珠法)	I类	粤潮械备20140023号	用于核酸的提取、富集、纯化。其处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
62	核酸提取试剂盒(DNA-H型磁珠法)	I类	粤潮械备20150025号	用于核酸的提取、富集、纯化。其处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
63	细胞裂解液(分离法)	I类	粤潮械备20150019号	适用于下生殖道分泌物、宫颈脱落细胞等样本的裂解, 释放DNA, 作为临床辅助诊断使用。	长期	
64	核酸提取或纯化试剂	I类	粤潮械备20150020号	适用于下生殖道分泌物、宫颈脱落细胞等样本的裂解, 释放DNA, 作为临床辅助诊断使用。	长期	
65	细胞保存液	I类	粤潮械备20150018号	用于保存处理子宫颈脱落细胞, 仅用于体外分析检测目的, 不用于治疗性用途。	长期	
66	细胞保存液	I类	粤潮械备20150001号	用于保存、运输取自人体的细胞, 用于体外分析检测目的, 不用于治疗性用途。	长期	
67	样本保存液	I类	粤潮械备20160007号	用于组织、细胞病理学分析样本的保存。	长期	
68	样本保存液	I类	粤穗械备20181033号	用于组织、细胞病理学分析样本的保存。	长期	
69	样本保存液	I类	粤穗械备20220604号	用于组织、细胞病理学分析样本的保存。	长期	
70	尿液样本保存液	I类	粤潮械备20160014号	用于尿液样本的保存。	长期	
71	核酸提取或纯化试剂	I类	粤穗械备20170053号	用于核酸的提取、富集、纯化等步骤, 处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
72	核酸提取或纯化试剂	I类	粤穗械备20181030号	用于核酸的提取、富集、纯化等步骤, 处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
73	核酸提取或纯化试剂	I类	粤穗械备20181080号	用于核酸的纯化等步骤, 处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
74	血液采集卡	I类	粤穗械备20220095号	用于采集人体末梢血。	长期	
75	一次性使用采样器	I类	粤潮械备20200086号	用于样本的收集、运输和存储等。	长期	
76	一次性使用病毒采样管	I类	粤潮械备20200098号	用于样本的收集、运输和存储等。	长期	
77	一次性使用采样器	I类	粤潮械备20260003	用于样本的收集、运输和储存。	长期	2026年备案

序号	产品名称	注册分类	注册证编号	临床用途	注册证/备案证有效期	备注
78	核酸提取或纯化试剂	I类	粤潮械备2020006号	用于核酸的提取、富集、纯化，处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
79	核酸提取或纯化试剂	I类	粤潮械备2020023号	用于核酸的提取、富集、纯化，处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
80	核酸提取或纯化试剂	I类	粤潮械备2020046号	用于核酸的提取、富集、纯化，处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
81	核酸提取或纯化试剂	I类	粤潮械备2020056号	用于核酸的提取、富集、纯化，处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
82	核酸提取或纯化试剂	I类	粤潮械备2020066号	用于核酸的提取、富集、纯化，处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
83	核酸提取或纯化试剂	I类	粤潮械备2020088号	用于核酸的提取、富集、纯化，处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
84	样本释放剂	I类	粤潮械备2021002号	用于待测样本的预处理，使样本中的待测物从与其他物质结合的状态中释放出来。以便于使用体外诊断试剂或仪器对待测物进行检测。	长期	
85	核酸提取或纯化试剂	I类	粤潮械备2021003号	用于核酸的提取、富集、纯化等步骤，其处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
86	飞行时间质谱检测系统核酸样本前处理试剂	I类	粤穗械备20230685号	该前处理试剂用于飞行时间质谱检测系统核酸样本的前处理、富集、纯化，其处理后的产物用于飞行时间质谱检测系统分析。	长期	
87	鞘液	I类	粤穗械备20240020号	与流式细胞仪配合使用流动相，用于使细胞成为单细胞悬液。	长期	
88	核酸提取或纯化试剂	I类	粤潮械备20250014	用于核酸的提取、富集、纯化。其处理后的产物用于临床体外检测使用。产品组成中不含可与样本特异性结合的抗原、抗体、探针等成分。	长期	
89	核酸提取或纯化试剂	I类	粤穗械备20240088号	用于核酸的提取、富集、纯化步骤。其处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
90	样本释放剂	I类	粤穗械备20240129号	适用于荧光 PCR 法的非特异性试剂，用于待测样本的预处理，使样本中的待测物从与其他物质结合的状态中释放/裂解出来。以便于使用体外诊断试剂或仪器对待测物进行检测。其本身并不直接参与检测。	长期	
91	血液采集卡	I类	粤潮械备20240009号	用于采集人体末梢血（或静脉血）。	长期	

序号	产品名称	注册分类	注册证编号	临床用途	注册证/备案证有效期	备注
92	样本释放剂	I类	粤潮械备20240010	可跨平台、或同一仪器平台，或同一方法学使用的非特异性试剂，用于待测样本的预处理，使样本中的待测物从与其他物质结合的状态中释放/裂解出来。以便于使用体外诊断试剂或仪器对待测物进行检测。其本身并不直接参与检测。	长期	
93	甲基化检测样本前处理试剂	I类	粤穗械备20240344	用于核酸的亚硫酸氢盐转化修饰、提取、富集、纯化步骤。产品组成中不含可与样本特异性结合的抗原、抗体、探针等成分。	长期	
94	核酸提取或纯化试剂	I类	粤穗械备20240381	用于核酸的提取、富集、纯化步骤。其处理后的产物用于临床体外检测使用。	长期	
95	样本释放剂	I类	粤潮械备20250002	可跨平台、或同一仪器平台，或同一方法学使用的非特异性试剂，用于待测样本的预处理，使样本中的待测物从与其他物质结合的状态中释放/裂解出来。以便于使用体外诊断试剂或仪器对待测物进行检测。其本身并不直接参与检测。	长期	报告期内新备案
96	核酸提取或纯化试剂	I类	粤潮械备20250003	用于核酸的提取、富集、纯化。其处理后的产物用于临床体外检测使用。产品组成中不含可与样本特异性结合的抗原、抗体、探针等成分。	长期	报告期内新备案
97	样本释放剂	I类	粤潮械备20250004	可跨平台、或同一仪器平台，或同一方法学使用的非特异性试剂，用于待测样本的预处理，使样本中的待测物从与其他物质结合的状态中释放/裂解出来。以便于使用体外诊断试剂或仪器对待测物进行检测。其本身并不直接参与检测。	长期	报告期内新备案
98	样本释放剂	I类	粤潮械备20250005	可跨平台、或同一仪器平台，或同一方法学使用的非特异性试剂，用于待测样本的预处理，使样本中的待测物从与其他物质结合的状态中释放/裂解出来。以便于使用体外诊断试剂或仪器对待测物进行检测。其本身并不直接参与检测。	长期	报告期内新备案
99	核酸提取或纯化试剂	I类	粤潮械备20150017	用于核酸的提取、富集、纯化等步骤。其处理后的产物用于临床体外检测使用。产品组成中不含可与样本特异性结合的抗原、抗体、探针成分。	长期	

(2) 报告期末国内医疗器械注册证/备案证取得情况较报告期初的情况：

本报告期末医疗器械注册证/备案证的数量	本报告期初医疗器械注册证/备案证的数量	本报告期内的新增注册证/备案证数量	本报告期内的失效或注销注册证/备案证数量
97项	92项	9项	4项

(3) 截至报告期末，公司已获得 CE 认证情况如下

序号	产品名称/型号	CE 有效期	备注
----	---------	--------	----

序号	产品名称/型号	CE 有效期	备注
1	Cell Lysis Kit	长期	欧盟 CE IVDR
2	DNA Prep Kit	长期	欧盟 CE IVDR
3	Nucleic Acid Hybridization System for Medical use HybriMax 2 (HB-2012A)	长期	欧盟 CE IVDR
4	Fully Automated Nucleic Acid Hybridization System (AutoMax) (HBHM-9000A)	长期	欧盟 CE IVDR
5	DNA HybriMax (HHM-3)	长期	欧盟 CE IVDR
6	RNA Preservation Medium	长期	欧盟 CE IVDR
7	Mag-Ax Total Nucleic Acid Kit	长期	欧盟 CE IVDR
8	MagPure RNA Kit(HBMP-R/32, HBMP-R/48, HBMP-R-9600-T19, HBMP-R-9601-T19)	长期	欧盟 CE IVDR
9	Fully Automated Nucleic Acid Extraction System (AutoPrep) (HBNP-4801A)	长期	欧盟 CE IVDR
10	MagPure RNA Kit(HBMP-R/96, HBMP-NO-R-A9600-T1, HBMP-NO-R-A9601)	长期	欧盟 CE IVDR
11	DNA Mag-Ax Kit	长期	欧盟 CE IVDR
12	Virus Collection and Preservation Kit	长期	欧盟 CE IVDR
13	DNAm Bisulfite Conversion Kit	长期	欧盟 CE IVDR
14	MagPure Nucleic Acid Kit	长期	欧盟 CE IVDR
15	Urine Sample Preservation Solution	长期	欧盟 CE IVDR
16	Fully Automated Nucleic Acid Extraction System AutoPrep96 (HBNP-9601A)	长期	欧盟 CE IVDR
17	Fully Automated Nucleic Acid Extraction System (AutoPrep) (HBNP-4803A)	长期	欧盟 CE IVDR
18	Automated Liquid Handling Workstation	长期	欧盟 CE IVDR
19	Fully Automatic Sample Transfer Processing System(HBPS-9600A)	长期	欧盟 CE IVDR
20	Automated Nucleic Acid Hybridization System(mAutoMax) (HBHM-3001S)	长期	欧盟 CE IVDR
21	Fully Automated Sample Preparation Liquid Handling System	长期	欧盟 CE IVDR
22	Liquid Handling System (HBLH-Mini96A)	长期	欧盟 CE IVDR
23	DNA Preservation Medium	长期	欧盟 CE IVDR
24	Automated Nucleic Acid Extraction and Amplification System (HBQW-3200A)	长期	欧盟 CE IVDR
25	Fully Automated Sample Preparation Liquid Handling System (HB-IEX96S)	长期	欧盟 CE IVDR
26	Fully Automated Nucleic Acid Extraction and Conversion System (HBNP-ME32A)	长期	欧盟 CE IVDR
27	Female Self Sampling Kit	长期	MDR
28	Thalassemia GenoArray Diagnostic Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
29	Hearing Loss Susceptibility GenoArray Diagnostic Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
30	Neisseria Gonorrhoeae Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
31	Ureaplasma Urealyticum Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
32	21 HPV GenoArray Diagnostic Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
33	37 HPV GenoArray Diagnostic Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
34	Female Sample Collection Kit	2029 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
35	14 High-risk HPV with 16/18 Genotyping Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
36	13 High-risk HPV Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
37	5 Low-risk HPV Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
38	Glucose-6-Phosphate Dehydrogenase Deficiency GenoArray Diagnostic Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
39	23 HPV Genotyping Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
40	COVID-19 Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
41	COVID-19, Flu A and B Multiplex Real-time PCR Kit	2027 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD

序号	产品名称/型号	CE 有效期	备注
42	SARS-CoV-2 Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
43	Novel Coronavirus (SARS-CoV-2) Spike Gene Mutation Detection Kit(Nested PCR + Sanger Sequencing)	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
44	COVID-19 variants detection Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
45	STD3 Real-time PCR Kit	2027 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
46	SOX1 and PAX1 Methylation Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
47	SOX1-OT and HIST1H4F Methylation Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
48	Monkeypox Virus Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
49	GBS Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
50	14 High-Risk HPV E6/E7 mRNA Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
51	Hearing Loss Susceptibility HRM Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
52	Monkeypox Virus (MPV) Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
53	TV, GV, CA Vaginitis Panel Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
54	STD2 Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
55	APOE and SLCO1B1 Gene Polymorphism MCA Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
56	MTHFR Gene Polymorphism MCA Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
57	ALDH2 Gene Polymorphism MCA Real-Time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
58	CYP2C19 Gene Polymorphism MCA Real-Time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
59	CYP2C9 and VKORC1 Gene Polymorphism MCA Real-Time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD
60	Nipah virus (NiV) Real-time PCR Kit	2028 年 12 月 31 日	欧盟 CE IVDD, 2026 年取得

(4) 截至报告期末，公司处于注册申请中的医疗器械情况如下：

序号	研发项目	所处阶段	注册分类	临床用途	是否为创新医疗器械
1	诺如病毒核酸检测试剂盒（荧光 PCR 法）	注册阶段	III	试剂	否
2	阴道微生物核酸检测试剂盒(PCR-荧光探针法)	注册阶段	III	试剂	否
3	染色体（13/18/21/X/Y）多重 STR 基因分型试剂盒（荧光 PCR 毛细管电泳法）	注册阶段（已于 2026 年 3 月 3 日取得医疗器械注册证）	III	试剂	否

(5) 报告期内，公司新取得的发明专利授权情况如下：

序号	专利名称	专利类型	授予国家/地区
1	PCR 曲线的拟合方法、装置、存储介质及计算机设备	发明专利	中国
2	一种核酸分子杂交仪程序组件的控制方法及系统	发明专利	中国
3	一种抗菌药物浓度检测试剂盒及其应用	发明专利	中国
4	一种从孕妇宫颈脱落细胞中分离胎盘滋养层细胞的方法	发明专利	中国香港
5	一种从孕妇宫颈脱落细胞中分离胎盘滋养层细胞的方法	发明专利	印尼
6	一种引物组合物及其应用	发明专利	中国
7	一种引物组合及其在制备 HPV 分型检测产品中的应用	发明专利	中国
8	基因组拷贝数变异分析数据的处理方法、装置及设备	发明专利	中国
9	一种用于活体细胞分选的微流控芯片	发明专利	美国
10	一种靶向生殖道感染病原体高通量测序的引物组、试剂盒及其应用	发明专利	中国
11	一种 PLC 控制方法及 PLC 控制系统	发明专利	中国

序号	专利名称	专利类型	授予国家/地区
12	一种用于检测 JAK2 V617F 突变的引物和探针组合及试剂盒	发明专利	中国
13	一种用于检测人圆环病毒的 LAMP 引物组及试剂盒	发明专利	中国
14	一种用于检测生殖道病原微生物耐药基因的引物及其设计办法	发明专利	中国
15	一种引物组合物及其在制备检测抗精神病药用药相关 SNP 位点的产品中的应用	发明专利	中国
16	一种用于实时荧光 PCR 的防污染装置及方法	发明专利	中国
17	一种用于细胞分选的微流控芯片	发明专利	中国
18	一种多重 PCR 引物和探针组合物及试剂盒	发明专利	中国
19	一种模糊 PID 温控系统的控制方法	发明专利	中国
20	一种时序温控的导流杂交多基因位点检测方法及系统	发明专利	中国
21	一种用于活体细胞分选的微流控芯片	发明专利	澳大利亚
22	一种用于活体细胞分选的微流控芯片	发明专利	日本
23	一种脊髓性肌萎缩症质控品及其制备方法和应用	发明专利	中国
24	一种纸基基因芯片点样方法、装置、存储介质及设备	发明专利	中国

5、现金流

单位：元

项目	2025 年	2024 年	同比增减
经营活动现金流入小计	1,119,278,091.08	1,075,523,993.97	4.07%
经营活动现金流出小计	777,669,344.27	996,745,542.46	-21.98%
经营活动产生的现金流量净额	341,608,746.81	78,778,451.51	333.63%
投资活动现金流入小计	789,224,892.25	694,813,057.80	13.59%
投资活动现金流出小计	932,472,375.02	805,162,794.48	15.81%
投资活动产生的现金流量净额	-143,247,482.77	-110,349,736.68	29.81%
筹资活动现金流入小计	59,812,675.91	55,318,592.00	8.12%
筹资活动现金流出小计	202,928,217.85	130,587,142.05	55.40%
筹资活动产生的现金流量净额	-143,115,541.94	-75,268,550.05	90.14%
现金及现金等价物净增加额	45,850,942.05	-99,251,921.52	-146.20% ¹

注 1：基期为负数，本期为正数

相关数据同比发生重大变动的主要影响因素说明

适用 不适用

经营活动现金流出小计 77,766.93 万元，同比减少流出 21.98%，主要系为员工支付的现金和支付的税费用减少所致。

经营活动产生的现金流量净额 34,160.87 万元，同比增加 333.63%，主要系应收账款的回款增加所致。

投资活动产生的现金流量金额-14,324.75 万元，同比增加 29.81%，主要系用于结构性存款的资金增加所致。

筹资活动现金流出小计 20,292.82 万元，同比增加 55.40%，主要系偿还借款和购买少数股东股权所致。

筹资活动产生的现金流量净额-14,311.55 万元，同比增加 90.14%，主要系筹资活动现金流出增加所致。

现金及现金等价物净增加额 4,585.09 万元，同比减少流出 146.20%，主要系经营活动产生的现金流量净额增加所致。

报告期内公司经营活动产生的现金净流量与本年度净利润存在重大差异的原因说明

适用 不适用

经营活动产生的现金净流量大幅超过本年度净利润，主要系

- 1、应收账款回款增加，为员工支付的现金和支付的税费用减少，致使经营活动产生的现金流量净额大幅增加。
- 2、HPV-DNA 检测系列产品实施集采，相关产品出厂价降幅较大且占公司所有自产产品使用量比重较大，影响分子诊断产品板块整体收入规模和毛利率，以及报告期内公司销售自产检测试剂的增值税率由 3%调整至 13%，以上因素对报告期内公司分子诊断产品板块体收入和利润带来不利影响；医学检验服务方面，因市场供需关系变化以及公司主动缩减低毛利项目业务规模，检验服务收入整体减少，以及由于实验室固定成本及人力开支较大，相关收入尚不能覆盖成本，导致医学检验业务出现经营亏损；潮州凯普康和医院第一个完整的运营年度，报告期内营业收入有所增长，但收入规模尚不能覆盖开业支出、人力成本等运营成本，出现一定亏损。以上因素致使本年度净利润出现较大亏损。

五、非主营业务情况

适用 不适用

单位：元

	金额	占利润总额比例	形成原因说明	是否具有可持续性
投资收益	-1,125,109.60	0.66%		否
公允价值变动损益	4,973,032.53	-2.94%		否
资产减值	-27,334,497.51	16.14%	主要系计提固定资产减值损失及存货跌价损失。	否
营业外收入	2,186,321.99	-1.29%		否
营业外支出	15,101,546.99	-8.92%	主要系捐赠支出。	否
信用减值损失	-34,934,898.12	20.63%	主要系计提应收账款坏账准备所致。	否
资产处置收益	434,231.78	-0.26%	主要系处置非流动资产收益。	否
其他收益	6,675,766.57	-3.94%	主要系政府补助收益。	否

六、资产及负债状况分析

1、资产构成重大变动情况

单位：元

	2025 年末		2025 年初		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	798,561,108.59	19.25%	712,357,379.26	15.41%	3.84%	本报告期无重大变化。
应收账款	696,972,957.37	16.80%	1,094,370,712.05	23.67%	-6.87%	主要系报告期内公司加强应收账款管理、收回部分 2022 年度形成的应收款所致。
合同资产		0.00%			0.00%	

	2025 年末		2025 年初		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		
存货	61,856,208.93	1.49%	65,662,916.94	1.42%	0.07%	本报告期无重大变化。
投资性房地产		0.00%			0.00%	
长期股权投资	38,927,871.30	0.94%	36,006,411.98	0.78%	0.16%	本报告期无重大变化。
固定资产	1,274,399,145.27	30.73%	1,164,062,634.24	25.18%	5.55%	主要系在建工程转固定资产所致。
在建工程	32,183,112.04	0.78%	232,586,931.57	5.03%	-4.25%	主要系在建工程转固定资产所致。
使用权资产	8,036,879.57	0.19%	10,882,687.53	0.24%	-0.05%	本报告期无重大变化。
短期借款	6,824,682.94	0.16%	21,627,740.30	0.47%	-0.31%	主要系偿还银行借款所致。
合同负债	10,962,115.85	0.26%	14,859,766.41	0.32%	-0.06%	本报告期无重大变化。
长期借款	73,240,000.00	1.77%	52,787,539.32	1.14%	0.63%	主要系股份回购专项借款所致。
租赁负债	3,236,171.43	0.08%	5,191,028.20	0.11%	-0.03%	主要系租赁经营性物业减少所致。
应收票据	4,425,774.61	0.11%	4,251,369.70	0.09%	0.02%	本报告期无重大变化。
其他应收款	14,446,249.15	0.35%	10,981,484.87	0.24%	0.11%	主要系应收土地退还款所致。
应交税费	10,104,430.36	0.24%	13,189,791.93	0.29%	-0.05%	本报告期无重大变化。
库存股	110,145,478.95	2.66%	65,125,477.39	1.41%	1.25%	主要系回购股份所致。

境外资产占比较高

适用 不适用

2、以公允价值计量的资产和负债

适用 不适用

3、截至报告期末的资产权利受限情况

单位：元

项目	期末				上年年末			
	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	4,368,490.93	4,368,490.93	摊余成本计提利息	摊余成本计提利息	4,706,465.48	4,706,465.48	摊余成本计提利息	摊余成本计提利息
货币资金	5,694,722.52	5,694,722.52	冻结	业务需求冻结				
货币资金	1,649,859.00	1,649,859.00	其他受限	其他受限	606,088.89	606,088.89	其他受限	其他受限

项目	期末				上年年末			
	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	45,990.00	45,990.00	保证金受限	保证金受限	4,929,048.80	4,929,048.80	保证金受限	保证金受限
无形资产					93,582,226.24	89,215,055.60	抵押受限	子公司广东凯普医学科技产业因向银团长期借款抵押不动产权证粤（2022）潮州市潮安区不动产权第 0006417 号和粤（2022）潮州市潮安区不动产权第 0006418 号
固定资产	81,408,137.17	72,597,384.28	抵押受限	子公司广东凯普医学科技产业因向银团长期借款抵押不动产权证粤（2021）潮州市不动产权第 0017766 号				
长期股权投资	200,000,000.00	200,000,000.00	质押受限	公司为全资子公司广东凯普医学科技产业向银团借款担保，质押其持有的广东凯普医学科技产业 100% 股权	200,000,000.00	200,000,000.00	质押受限	公司为全资子公司广东凯普医学科技产业向银团借款担保，质押其持有的广东凯普医学科技产业 100% 股权
应收账款	5,857,628.47	3,924,130.36	保理受限	应收账款保理				
合计	299,024,828.09	288,280,577.09			303,823,829.41	299,456,658.77		

七、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
25,700,000.00	12,898,977.99	99.24%

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、金融资产投资

(1) 证券投资情况

适用 不适用

公司报告期不存在证券投资。

(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。

八、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

九、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
凯普医学检验	子公司	医学检验服务	600,000,000.00	1,098,485,608.69	-426,553,872.16	247,880,742.09	-201,587,485.04	-223,297,317.89
凯普化学	子公司	分子诊断试剂	50,000,000.00	2,305,381,015.23	1,698,163,096.85	328,032,298.91	70,730,057.12	56,456,440.75
凯普生物(香港)	子公司	贸易及技术服务	233,220,825.94	1,470,540,020.66	1,448,367,798.85	28,367,941.69	9,974,779.27	19,097,970.63
广州凯普	子公司	分子诊断试剂	255,619,763.48	881,447,177.62	490,136,756.59	142,094,897.08	21,972,668.77	21,494,867.47

报告期内取得和处置子公司的情况

适用 不适用

公司名称	报告期内取得和处置子公司方式	对整体生产经营和业绩的影响
潮州客潮文化发展有限公司	投资设立	无重要影响
PT HybriBio Biotech Indonesia (印尼凯普生物科技有限公司)	投资设立	无重要影响
潮州康和园文化发展有限公司	投资设立	无重要影响

北京凯普康和互联网医院有限公司	投资设立	无重要影响
佛山凯普智造有限公司	注销	无重要影响
沈阳凯普鸣医疗管理有限公司	注销	无重要影响
广州越秀凯普科技创新服务有限公司	注销	无重要影响
汕头凯普检测技术有限公司	注销	无重要影响
上海凯普检测有限公司	注销	无重要影响

主要控股参股公司情况说明

凯普医学检验是本公司持股 80.18% 的子公司。报告期凯普医学检验实现净利润-22,329.73 万元，同比减亏 73.21%。

凯普化学和广州凯普均是本公司持股 100% 的子公司，报告期凯普化学和广州凯普分别实现净利润 5,645.64 万元和 2,149.48 万元，同比分别增长 191.20% 和下降 12.44%。

凯普生物（香港）是本公司持股 100% 的子公司。报告期内，凯普生物（香港）实现净利润 1,909.79 万元，同比增长 183.71%（基期为亏损，本期实现扭亏为盈）。

十、公司控制的结构化主体情况

适用 不适用

十一、公司未来发展的展望

（一）公司发展战略

公司是国内领先的分子诊断产品及服务提供商，构建了“分子诊断产品、医学检验服务、医疗大健康管理”三大业务板块协同发展战略。公司三大业务板块相辅相成，相互促进，协同发展，并在此基础上重点构建“凯普康和医检 5.0 战略”，将精准医学和健康管理创新融合，通过整合“三个凯普”核心资源，以凯普康和医院为基石、联动凯普全国 20 多家医学实验室协同效应，集成了先进的医学检验技术、体检服务以及专家会诊资源，提供跨时空精准检测、个性化服务、高效精准治疗等全方位健康管理服务，力争让公司成长为医疗大健康领域的龙头企业。

（二）未来三年发展规划

未来三年，公司将持续拥抱国家产业政策，瞄准妇幼健康、出生缺陷、肿瘤早筛、精准用药等赛道，围绕分子诊断产品研发及产业化、第三方医学实验室特检服务拓展、医疗大健康业务拓展等方面持续开展工作，落实核酸“99”战略，加快新产品研发和业务拓展，加强人才培养和公司治理，加快数字化转型升级，实现公司的高质量发展。在新质生产力方面，公司重点打造“凯普康和医检 5.0 战略”，投入更多的资源来发展新的检测方法和技术，并加大其应用与推广。借助 AI、结合医学影像、分子检测和多组学，研发更加准确、高效和便捷的肿瘤及其它重大疾病的筛查诊断技术，为疾病诊疗与健康管理服务提供更有效的手段。

1、加快分子诊断产品研发及产业化

分子诊断行业属于技术密集型高新技术产业，由于当前技术迭代升级较快，为保持竞争优势，公司既需要深化已有检测产品的研究，又需要着手研发不同疾病领域的检测产品，不断增强自身研发的深度和广度；同时，检测试剂和仪器的研发周期长、投入大，具有较高的技术壁垒和资金壁垒，能完成新检测试剂的研发并成功上市的企业能够拥有较长周期的独特优势。通过核酸分子诊断产品研发，公司将在原有各类宫颈癌 HPV 检测系列产品、地贫基因检测系列产品、耳

聋易感基因检测产品、生殖道感染检测等检测试剂的基础上，继续围绕肿瘤早筛、妇幼健康、出生缺陷防控、个体化精准用药等板块积极推进各类检验试剂的研发，加速技术落地成果，这有利于公司进一步完善产品布局，不断提高公司在该行业的市场地位。同时，公司将不断改善并优化自身的检测方法，为公司在分子检测市场上的可持续发展提供强有力的技术支持。公司是“核酸检测产品+医学检验服务”的一体化提供商，LDT 政策的落地实施，为公司的产品开发和检验项目的丰富奠定良好的政策基础，将加快公司产品研发、上市进程，提升公司的核心竞争力。同时，面对分子诊断行业的快速发展趋势，公司在巩固现有市场的基础上，提出尽快在规模效应、产业链延伸、新产品研发和技术创新等方面取得进一步突破，继续强化和提升自身的竞争优势，强化核心竞争力。公司整合核酸分子诊断试剂生产基地，扩大核酸分子诊断试剂产能，进一步提升各系列产品的生产能力，不断满足市场对各项产品的检测需求，提升公司在该领域的市场渗透度，巩固公司自身的行业地位。产品的多元化、生产基地的增加、生产设备及品种增加、产量扩大以及行业监管政策等都对公司提出了实现生产管理数字化转型的要求，公司建立的系统化、标准化、精细化生产管理模式，为相关产品的产业化奠定了基础。公司积极探索 5G 大数据、AI 智能、视觉识别等技术的行业应用，向全面实现数字化智能工厂管理迈进。

2、第三方医学实验室降本增效，提升运营效率

第三方医学实验室业务是公司三大业务板块协同发展战略的重要支撑，也是公司凯普康和医检 5.0 战略的重要组成部分。为促进公司的可持续健康发展，公司通过发展第三方检验服务业务完善诊断服务链条。迄今为止，公司已有 27 家（含香港）第三方医学实验室执业。从单一分子遗传专业，拓展至以肿瘤基因检测、串联质谱等高端特检为重点发展方向。第三方医学实验室形成覆盖全国，区域优势明显的大型连锁医学实验室检验集团。因 2020-2022 年期间，公司为满足行业需求，加快了医学实验室布局和能力建设，相关场地、仪器设备、人员开支等成本支出较大，近几年，公司医学检验实验室业务面临重大挑战。公司持续对医学实验室板块进行精准管理，逐步降低普检业务投入，围绕分子检测、肿瘤早筛、宏基因、串联质谱等业务加快拓展，提升其收入规模、降低成本、改善其盈利能力。

3、实施“凯普康和医检 5.0 战略”

依托公司三大业务板块协同发展的模式，公司积极推动企业新质生产力的发展，打造“凯普康和医检 5.0 战略规划”，将精准医学和健康管理创新相融合，通过持续整合公司“三大业务板块”核心资源，以康和互联网医院为载体，以分布全国的 20+家第三方医学实验室为支点，聚焦肿瘤早筛早诊早治、妇女儿童健康、慢病管理等社会关注的重大疾病和健康问题，依托公司在分子诊断领域多年的深厚积淀，集成了先进的医学检验技术、体检服务以及专家会诊资源，面向 B 端和 C 端提供医学检验咨询服务和跨空间的全方位、个性化、精准化的健康管理解决方案。

4、持续深化国际化业务布局

未来三年，公司将进一步深化国际化布局，开发出更多适用于各个国家和地区人群的检测产品，推进各个国家和地区的产品准入，进一步完善质量管理体系，打造公司的国际品牌形象。

公司将持续提升香港检验中心实验室能力和技术水平，积极推进国际化发展，向东南亚国家和地区提供优质、先进的医学检测服务，输出医学检验品牌、标准和实验室操作规范。

5、加快 AI 数智化建设，推动数据资产化

公司致力于成为中国人工智能驱动精准医疗与大健康生态领航者。未来三年，公司将继续推进三大板块业务的智能业务发展，推出自主可控的“巫咸”医疗大脑（Hybribio/ComeWell WuXian AI Brain），支持跨多模态医疗 AI 模型的应用、训练、开发和部署。以人工智能为核心引擎，深度融合分子诊断、基因测序、医学检验及大健康业务，通过持续的技术创新，推动分子诊断技术的智能化和高质量发展，引领行业进入精准医疗的新时代，打造智能化的检测平台，结合 AI 和大数据技术，提升检测效率和准确性，重新定义行业服务标准，输出医学 AI 服务能力。

围绕感染类、肿瘤早筛类、遗传类体外诊断(IVD)产品，构建覆盖“研发、产品注册、筛查/检验、诊断、临床、治疗、愈后、大健康”的全周期数据治理体系。最终建成统一的主数据管理平台，实现数据资产化，为产品研发与注册、AI 模型训练、数据服务与交易等目标夯实基础；同时，公司将在“康和医检 5.0 战略”的指导下，继续探索创新的商业模式，为客户提供更全面的健康管理解决方案。

（三）2026 年度经营计划

2026 年，公司以“重构、升级、发展”为改革目标，围绕“分子诊断产品、医学检验服务、医疗大健康服务”三大业务板块，精准定位客户需求，持续推进“核酸 99 战略”，加大研发创新与新产品上市，提升医学实验室的特检服务能力，升级建设潮州凯普康和医院；重构内部管理体系，强化总部直接管理，赋能省区管理小组，加速战略落地；成立全国投标管理中心，以“应投尽投、提升中标”为重要目标；重建全国经销商管理体系，实现战略协同，双向赋能；以“三大版块+守正创新+AI 赋能”，驱动品牌升级；制定差异化市场策略，全面加强业务拓展。2026 年，公司多举并行，旨在全面提升公司整体的盈利水平。

1、持续推进“核酸 99 战略”，加大研发创新与新产品上市

截至目前，公司在研感染性疾病、遗传病、宏基因组、肿瘤甲基化及质谱检测相关产品技术 60 余项。其中处于注册阶段的包括诸如病毒核酸检测试剂盒和阴道微生物核酸检测试剂盒，处于临床试验阶段的包括鼻咽癌甲基化检测、膀胱癌甲基化检测、SMA 检测、乙肝高敏检测、基孔肯雅病毒/登革病毒核酸等试剂盒。2026 年，公司联合广东省妇幼保健院，共同攻关研发的“染色体（13/18/21/X/Y）多重 STR 基因分型试剂盒（荧光 PCR 毛细管电泳法）”取得医疗器械注册证，详见公司 2026 年 3 月 5 日在巨潮资讯网披露的相关公告。染色体病是先天性染色体数目异常或结构畸变引起的疾病，可导致胚胎早期自然流产，存活至出生者临床表现为多发畸形智力障碍、生长发育迟缓，而染色体数目异常是临床上最常见的染色体病，其中 21 三体综合征、18 三体综合征、13 三体综合征和性染色体（X 和 Y）数目异常占了染色体病的 80%—90%。目前染色体异常无有效治疗手段，唯一有效干预方式是产前诊断后及时采取临床干预措施。2023 年，国家卫生健康委员会印发的《出生缺陷防治能力提升计划（2023—2027 年）》，强调重点聚焦唐氏综合征等染色体病防治，规范开展致病性拷贝数变异等其他染色体病产前诊断，规范知情告知和遗传咨询。

2026 年，公司将结合市场实际需求，继续实施“核酸 99”发展战略，依托公司“广东省人乳头状瘤病毒（HPV）相关疾病分子诊断工程技术研究开发中心”、“广东省传染病和遗传病体外诊断试剂工程技术研究中心”、“广东省地中海贫血基因诊断技术工程技术研究中心”和“广东省省级企业技术中心”等研发创新平台等多个创新平台开展研发创新活动，进一步深化多样化技术平台的布局 and 丰富产品管线；实施 M-IPD 研发体系管理，提高创新能力和科研效率；加强与国内外高校、科研机构 and 医疗机构的产学研医合作，把握行业前沿技术；以专业的产业化能力和创新能力，持续开发符合市场需求的高质量产品。

2、加大分子诊断产品特别是新产品系列的市场拓展，改善收入结构

近年，HPV DNA 检测产品被纳入医保集采范围，影响公司重点产品 HPV 检测系列产品收入和毛利率。本报告期是国家实施 HPV 检测产品集采的第一个完整年度，对公司 HPV 产品收入增长的影响已得到充分释放。2026 年，公司将持续推动 HPV 检测成为宫颈癌初筛的标准，保持并提升 HPV 检测产品在国家集采中市场份额与使用量，加大未列入国家集采范围的高危型 HPV E6/E7 mRNA 检测产品和宫颈癌甲基化检测产品的市场拓展力度。除宫颈癌 HPV 检测产品外，将重点围绕地贫基因检测、耳聋易感基因检测、STD 检测、乙肝基因检测四大系列产品线，以及近年开发的新产品染色体（13/18/21/X/Y）多重 STR 基因检测、六项呼吸道病原体检测、Y 染色体微缺失检测、人巨细胞病毒核酸检测、B 族链球菌核酸检测、G6PD 基因检测，以及氯吡格雷、硝酸甘油、华法林、叶酸、他汀、阿尔茨海默症早期评估等个体化用药基因检测产品等，启动全国招商，进行多元化的品牌宣传，打造差异化竞争力，将产业链下沉 C 端，全面开展市场拓展，扩大市场份额，增加公司分子诊断产品板块的营业收入。

3、提高医学实验室盈利能力

2020-2022 年期间，公司为满足行业需求，加快了医学实验室布局和能力建设，相关场地、仪器设备、人员开支等成本支出较大。近几年，公司医学实验室业务面临重大挑战，公司开始对医学实验室板块进行精准管理，逐步优化医学实验室业务布局，优化人员结构和专业设置，降低运营成本，提高运营效率。报告期内，公司执业的医学实验室由 31 家降至 27 家，关停或缩减部分普检专业业务，重点打造高端、特检服务，增加高附加值的项目收入，降低常规普检项目比重，降低运营开支。2026 年，公司医学检验板块的成本控制将出现一定程度的改善。与此同时，公司将以客户为中心，持续围绕分子检测、肿瘤早筛、宏基因、串联质谱等业务加快拓展，通过深化产学研合作，攻坚重点客户，加速业务覆盖各级医疗机构，包括数量众多的基层医疗机构，由此提升医学检验板块的收入规模和盈利能力。

4、潮州凯普康和医院升级建设

2026 年，潮州凯普康和医院将持续践行“高端、专业、诚心”的核心理念，坚持“以患者为中心”，围绕肿瘤医学中心、骨科医学中心、健康管理中心三大核心板块及各门诊专科进行升级建设；优化服务细节，提升客户体验感；加强科研与对外合作，提升技术水平；建设媒体合作矩阵，提升品牌影响力；加强商保合作；加强人才队伍建设和成本管控。2026 年，医院将在现有 16 个临床专科以及 4 个医技专科的基础上，新增肿瘤科、精神科、普外科、医疗美容科、放射治疗科 5 个新学科，进一步强化重点科目、扩大医疗诊治范围。2026 年，骨科医学中心将设立“脊柱创伤专科”和“关

节及运动医学专科”，进一步夯实医院骨科品牌，引领潮州市骨科学科进一步发展。报告期内，肿瘤医学中心放射治疗大楼实现封顶并开始进行内部装修，2026 年，肿瘤医学中心将引进国际头部品牌的医用直线加速器，为潮州市当前最高端的肿瘤放疗设备；2026 年，健康管理中心将落实“康和医检 5.0”战略，跟肿瘤医学中心深度融合，以健康管理为入口，以肿瘤早筛为核心技术优势，以消化内镜为特色，配套包括睡眠健康、精神心理、皮肤医美、长寿医疗、体重管理等轻医疗项目。2026 年，医院将持续探索国际医疗部的建设，以面向港澳台、外籍人士及高净值人群提供专属服务。

5、持续落实凯普康和医检 5.0 战略

2026 年度，公司将在“分子诊断产品、医学检验服务、医疗大健康管理”三大业务板块协同发展战略的指导下，持续加强分子诊断、测序技术、宏基因组、肿瘤检测等技术的扩展研发创新，提升医学实验室的特检服务能力，升级建设潮州凯普康和医院，在此基础上，持续推进“凯普康和医检 5.0 战略”。通过持续整合公司“三大业务板块”核心资源，以康和互联网医院为载体，以分布全国的 20+家第三方医学实验室为支点，聚焦肿瘤早筛早诊早治、妇女儿童健康、慢病管理等社会关注的重大疾病和健康问题，依托公司在分子诊断领域多年的深厚积淀，集成了先进的医学检验技术、体检服务以及专家会诊资源，面向 B 端和 C 端提供医学检验咨询服务和跨时空的全方位、个性化、精准化的健康管理解决方案。2026 年，“康和 5.0 凯普通”微信小程序除已推出的 8 项健康风险评估项目外，将推出更多的肿瘤早筛、呼吸道感染、老年健康、生育健康等领域的健康评估项目。

6、全力以赴推进应收款管理工作

报告期内，国家重拳出击，通过《中华人民共和国民营经济促进法》，并修订《保障中小企业款项支付条例》，进一步明确机关、事业单位和大型企业采购货物、工程、服务支付中小企业款项规范，保障企业权益，同时公司强化应收账款催收力度，取得一定成果，但 2026 年公司仍需全力以赴，不打折扣地推进剩余应收款的催收工作，持续由集团高管带队，财务、商务、法务、市场等专业部门人员组成管理队伍，借地方化债政策持续对应收账款余额较大的省区开展重点管理，通过客户走访、函件催收、法律诉讼等多种形式强化对应收账款催收。

7、持续推进 AI 数智化嵌入市场业务、内部管理各环节

2026 年，公司将贯彻“重构、升级、发展”的主题，围绕三大业务板块，以市场经营为中心，利用 IT+AI+数据智能，实现效率提升、质量优化、成本降低、技术赋能，间接提升公司盈利能力。（1）以智能化支撑主营业务增长，提升市场管理效率；（2）以信息化、智能化、自动化提升医学实验室重点专业的检测能力和效率，减少对人员的依赖，促进医检实验室降本增效；（3）促进康和 5.0 线上业务拓展，打通线上线下服务流程；（4）将 AI 深度嵌入业务、管理各环节，提升经营管理效率；（5）围绕肿瘤早筛开发出更多 AI 产品，推动 AI 产品注册。

（四）可能面对的风险

1、行业政策及监管风险

生物医药大健康产业受政策影响较大，相关产业政策不断出台和落地，行业监管部门也在持续不断地完善和调整相关行业法律法规。如果公司生产经营过程中由于意外或过失不能满足行政主管部门的有关规定，出现违法或违规情形，则可能受到主管部门的处罚，从而对正常的生产经营活动造成不利影响。

公司高度关注行业相关政策及动态，秉持以国家的追求为公司的追求的理念，为此建立严格的生产、经营管理制度和快速响应的风险防控机制，严格遵守相关监管法规，主动学习相关行业发展和监管政策，积极地面对可能面临的行业政策及监管风险，警醒员工以“反贪腐、反浪费、反躺平、反不规范”为日常行为规范，加强相关能力建设和系统培训，建立强化监督机制，促进各项业务健康发展。

2、行业市场竞争加剧的风险

随着经济发展、技术成熟、医疗体制改革、居民可支配收入增加等因素的影响下，分子诊断行业将迎来更广阔的发展空间。更多国内外企业加入赛道，成熟的分子诊断项目如 HPV 等逐步纳入集采，行业市场竞争将进一步加剧。虽然公司目前在市场上已树立较好的品牌形象和市场知名度，但如不能尽快在新产品开发、技术创新、规模效应、产业链延伸等方面取得突破，继续强化和提升自身的竞争优势，将可能导致公司在未来的市场竞争中处于不利地位。

为此，公司构建分子诊断产品、医学检验服务、医疗大健康业务三大业务板块协调发展为战略。加大新产品研发创新、提升研发能力，强化核心竞争力，完善营销网络建设，提升第三方医学实验室运营效率，规划“凯普康和医检 5.0”战略，积极面对行业市场竞争，推动企业新质生产力转型升级。

3、业务扩张引致的管理风险

公司已建立相对完善的企业管理制度，拥有独立健全的业务体系并制订出行之有效的规章制度，管理经验不断得以积累，治理结构不断得到完善，但随着公司经营规模的不断扩大，公司业务从核酸分子诊断产品领域扩展到医学实验室检测服务业务，并拓展医疗大健康服务业务。公司资产、业务、规模大幅增长，对公司科研活动、产品开发、市场开拓、财务管理、内部控制等方面将提出更高的要求。如果公司管理层无法结合实际情况适时调整和优化管理体系，提高管理能力，公司将面临一定的管理风险。

为此，公司将遵照《公司法》《证券法》等有关法律法规和规范性文件的规定，建立科学有效的决策机制和内部管理机制，充分发挥董事会、董事会审计委员会和独立董事的功能和作用科学决策、规范运作，建立长远、持续、健康、稳定发展的治理机制。

4、短期业绩下降的风险

随着宫颈癌 HPV 检测集采政策的持续推行，公司部分 HPV 检测产品出厂价格较低，相关产品使用量占公司所有自产产品使用量比重较大，如果公司未能及时调整自产产品的收入结构，提升其他肿瘤早筛、出生缺陷防控、妇幼健康管理及感染性疾病检测等产品的使用量占比，公司分子诊断产品整体收入规模和毛利率短期内将无法得到改善；公司医学检验服务收入规模尚不能覆盖其较高的运营成本，预计短期内医学检验服务业务仍将处于亏损状态；医疗大健康服务业务前期投入较大，人力开支较高，也将短期影响公司的盈利水平。

为此，公司采取降本增效措施，确立可持续发展战略。分子诊断产品、医学检验服务、医疗大健康服务业务三大业务板块相互促进，协同发展，并在此基础上打造“凯普康和医检 5.0 战略”。公司将不断加大开拓市场力度，提升服务能力，提高行业地位和盈利水平，从而提升公司可持续发展的能力和水平。

5、应收账款管理风险

公司受总体经济形势及行业经营特点的影响，同时随着市场覆盖范围的不断扩大以及客户数量持续增加，均有可能导致客户结算周期延长，应收账款金额增加，且 2020-2022 年公司因提供医学检验服务，形成了规模较大的各地政府及公立医疗机构应收款。报告期内，公司加强应收账款的催收力度，取得一定成果，后续如果未能持续强化并升级催收力度，可能导致公司存在信用减值计提的风险。

近年，国家持续出台相关措施，加大对机关、事业单位、国有企业拖欠民营企业账款的清理力度，明确责任部门，确定民营企业反映的渠道并加强审计监督。国家财政部宣布自 2024 年起，连续五年每年从新增地方政府专项债券中安排 8,000 亿元，补充政府性基金财力，专门用于化债，累计可置换隐性债务 4 万亿元。2024 年，全国人大常委会批准增加 6 万亿元地方政府债务限额置换存量隐性债务，提升政府财政支付能力。报告期内，国家通过《中华人民共和国民营经济促进法》，并修订《保障中小企业款项支付条例》，进一步明确机关、事业单位和大型企业采购货物、工程、服务支付中小企业款项规范，保障企业权益。

公司高度重视应收账款的回收工作，将其作为管理层的第一要务，由集团高管带队，财务、商务、法务、市场等专业部门人员组成管理队伍，借地方化债政策持续对应收账款余额较大的省区开展重点管理，通过数据核对、客户走访、函件催收、法律诉讼等多种形式强化对应收账款催收，并积极向国务院有关部门反馈情况，取得其理解和支持，协调和督促各地政府履行还款责任。与此同时，公司持续保持风险意识，根据现金储备情况做好相关重大项目的建设管理并控制对外投资节奏，暂停了凯普医学科学园的医院和会议中心建设项目，做好风险防范工作。

十二、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 29 日	电话会议	电话沟通	机构	太平洋证券 谭紫媚 李啸岩；信达证券 曹佳琳；国盛证券 王震；国信证券 贺东伟；中信证券 陈竹/宋硕/陈逸飞/李文涛；汇安基金 周冲；东证自营 王光宇；	公司高层围绕公司 2024 年度和 2025 年第一季度经营情况、应收账款回收情况、受集采影响 HPV 产品未来放量节奏、第三方医学实验室行业发展策略及其他投资	2025 年 4 月 29 日在巨潮资讯网发布的《300639 凯普生物投资者关系管理信息 20250429》（编号：2025-001）

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
				广州玄甲私募基金管理有限公司 董丛从；禾永投资顾义河；深圳市尚诚资产管理有限责任公司 黄向前；长江养老保险股份有限公司 邱宏斌；上海鹤禧私募基金管理有限公司 李峥嵘等	者关注的内容等方面与投资者进行沟通和交流。	
2025 年 05 月 09 日	同花顺路演平台 (https://board.10jqka.com.cn/ir)	网络平台线上交流	个人、其他	通过同花顺路演平台 (https://board.10jqka.com.cn/ir) 参与公司 2024 年年度报告网上业绩说明会的全体投资者	公司与投资者进行了互动交流和沟通，就投资者关注的问题进行了答复。	2025 年 5 月 9 日在巨潮资讯网发布的《300639 凯普生物投资者关系管理信息 20250509》（编号：2025-002）
2025 年 09 月 19 日	全景网“投资者关系互动平台” (https://ir.p5w.net)	网络平台线上交流	个人、其他	通过全景网“投资者关系互动平台” (https://ir.p5w.net) 参与公司 2024 年年度报告网上业绩说明会的全体投资者	公司与投资者进行了互动交流和沟通，就投资者关注的问题进行了答复。	2025 年 9 月 22 日在巨潮资讯网发布的《广东凯普生物科技股份有限公司投资者关系活动记录表》（编号：2025-003）
2025 年 10 月 29 日	电话会议	电话沟通	机构	太平洋证券 谭紫媚 李啸岩；信达证券 曹佳琳；中信证券 陈逸飞；国信证券 凌珑；华创证券 张良龙；广发基金 邱羽；招商资本 陶恩田 译琳；宝盈基金 郑熊婧；创金合信 张小郭；天治基金 王娟；中信资管 倪秉泽；中金财富 刘小丹；中信资管 魏巍；国	公司高层围绕公司 2025 年第三季度经营情况、应收账款回收情况、受 HPV 集采影响情况、第三方医学实验室经营情况及其他投资者关注的内容等方面与投资者进行沟通和交流。	2025 年 10 月 29 日在巨潮资讯网发布的《广东凯普生物科技股份有限公司投资者关系活动记录表》（编号：2025-004）

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
				泰海通 江坤等		

十三、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

为加强公司市值管理工作，进一步规范公司的市值管理行为，切实推动公司投资价值提升，增强投资者回报，维护公司、投资者及其他利益相关者的合法权益，公司根据《中华人民共和国公司法》《中华人民共和国证券法》《上市公司监管指引第 10 号--市值管理》《深圳证券交易所创业板股票上市规则》《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》等法律法规、规范性文件和《公司章程》等，同时结合公司自身实际情况，制定了《市值管理制度》，并于 2024 年 12 月 10 日召开第五届董事会第二十五次会议，审议通过了上述制度，具体详见公司 2024 年 12 月 11 日在巨潮资讯网披露的《第五届董事会第二十五次会议决议公告》（公告编号：2024-123）。

十四、“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、公司治理的基本状况

公司严格按照《公司法》《证券法》《上市公司治理准则》《深圳证券交易所创业板股票上市规则》《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》等法律法规的要求，不断完善公司法人治理结构，建立健全公司内部控制制度，促进公司规范运作。公司结合实际情况建立了由股东会、董事会和管理层组成的法人治理结构，形成了以《公司章程》为核心，覆盖股东会议事、董事会议事、募集资金、信息披露、关联交易、对外担保、内幕信息管理、子公司管理等各个层面的内控体系，相关制度得到有效执行，并根据法律法规和监管的最新要求持续更新，更好地规范公司、控股股东、实际控制人、董事、高级管理人员及关联方的行为，同时公司不断优化各部门工作制度和 SOP，打造精细化管理，提升公司内部治理水平。公司持续加强内部控制培训及学习，组织董事及高级管理人员参加监管单位组织的合规学习，并有针对性地开展面向中层管理人员、普通员工的法规培训，以提高风险防范意识，强化合规经营意识，确保内部控制制度得到有效执行，切实提升公司规范运作水平，促进公司健康可持续发展。

1、关于股东会和股东

报告期内，公司共召开 2 次股东会。历次股东会均严格按照相关法律法规的要求以及《公司章程》《股东会议事规则》等内部治理文件的规定的程序执行，会议的召集、召开和表决程序合法合规，决议和记录内容真实有效，确保公司股东按其所持股份享有平等权利，并承担相应义务，特别是中小股东享有平等地位，确保中小股东合法行使权益，保证了股东对公司重大事项的知情权、参与权、表决权。

2、董事会及董事

报告期内，公司共召开 6 次董事会会议。历次董事会均严格按照有关规定的程序执行，表决程序合法合规，决议内容真实有效。公司董事均从公司和全体股东的利益出发，勤勉尽责，积极参加各项培训，促进董事会的规范运作和科学决策。

3、监事会及监事

报告期内，公司共召开 3 次监事会会议。历次监事会均严格按照有关规定的程序执行，表决程序合法合规，决议内容真实有效。公司时任监事对公司的财务状况、重大事项以及公司董事和高级管理人员履行职责的合法合规性等进行监督，维护了公司及股东的合法权益。2025 年 9 月 10 日，公司召开 2025 年第一次临时股东大会，审议通过了《关于修订〈广东凯普生物科技股份有限公司章程〉的议案》，根据《公司法》《上市公司章程指引》等法律法规的相关规定，公司将不再设置监事会或者监事，《公司法》中规定的监事会职权由董事会审计委员会行使，公司《监事会议事规则》相应废止。

公司治理的实际状况与法律、行政法规和中国证监会发布的关于上市公司治理的规定是否存在重大差异

是 否

公司治理的实际状况与法律、行政法规和中国证监会发布的关于上市公司治理的规定不存在重大差异。

二、公司相对于控股股东、实际控制人在保证公司资产、人员、财务、机构、业务等方面的独立情况

公司自成立以来，严格按照《公司法》和《公司章程》规范运作，在业务、人员、资产、机构、财务等方面做到了与控股股东分开，分开情况如下：

（一）资产完整

公司为生产型企业，具备与生产经营有关的主要生产系统、辅助生产系统和配套设施，合法拥有与生产经营有关的主要土地、厂房、机器设备以及商标、专利、非专利技术的所有权或者使用权，具有独立的原料采购和产品销售系统。

（二）人员独立

公司的总经理、副总经理、财务负责人和董事会秘书等高级管理人员不在控股股东、实际控制人及其控制的其他企业中担任除董事、监事以外的其他职务，不在控股股东、实际控制人及其控制的其他企业领薪；公司的财务人员不在控股股东、实际控制人及其控制的其他企业中兼职。

（三）财务独立

公司已建立独立的财务核算体系、能够独立作出财务决策、具有规范的财务会计制度和针对子公司的财务管理制度；公司未与控股股东、实际控制人及其控制的其他企业共用银行账户。

（四）机构独立

公司已建立健全的内部经营管理机构、独立行使经营管理职权，与控股股东和实际控制人及其控制的其他企业间不存在机构混同的情形。

（五）业务独立

公司的业务独立于控股股东、实际控制人及其控制的其他企业，与控股股东、实际控制人及其控制的其他企业间不存在同业竞争或者显失公平的关联交易。

三、同业竞争情况

适用 不适用

四、公司具有表决权差异安排

适用 不适用

五、红筹架构公司治理情况

适用 不适用

六、董事和高级管理人员情况

1、基本情况

姓名	性别	年龄	职务	任职状态	任期起始日期	任期终止日期	期初持股数（股）	本期增持股份数量（股）	本期减持股份数量（股）	其他增减变动（股）	期末持股数（股）	股份增减变动的原因
管乔中	男	76	董事长	现任	2022年08月31日	2028年09月09日	0				0	
黄伟雄	男	61	副董事长	现任	2022年08月31日	2028年09月09日	0				0	
王建瑜	女	65	董事	现任	2016年09月07日	2028年09月09日	10,937,782				10,937,782	
王建瑜	女	65	总经理	现任	2022年08月31日	2028年09月09日	0				0	
管秩生	男	42	董事	现任	2010年09月07日	2028年09月09日	3,639,705				3,639,705	
管秩生	男	42	常务副总经理	现任	2022年08月31日	2028年09月09日	0				0	
杨小燕	女	62	董事	现任	2010年09月07日	2028年09月09日	0				0	
谢龙旭	男	55	董事	离任	2020年10月09日	2025年09月10日	0				0	
谢龙旭	男	55	副总经理	离任	2010年09月07日	2025年09月10日	0				0	
谢龙旭	男	55	职工代表董事	现任	2025年09月10日	2028年09月09日	375,456				375,456	
乔友林	男	71	独立董事	现任	2022年08月31日	2028年09月09日	0				0	
杨春学	男	63	独立董事	现任	2022年08月	2028年09月	0				0	

姓名	性别	年龄	职务	任职状态	任起始日期	任终止日期	期初持股数(股)	本期增持股份数量(股)	本期减持股份数量(股)	其他增减变动(股)	期末持股数(股)	股份增减变动的原因
					月 31 日	月 09 日						
陈英实	男	50	独立董事	现任	2022 年 08 月 31 日	2028 年 09 月 09 日	0				0	
陈毅	男	46	副总经理	现任	2012 年 07 月 25 日	2028 年 09 月 09 日	81,093				81,093	
陈毅	男	46	董事会秘书	现任	2010 年 09 月 07 日	2028 年 09 月 09 日	0				0	
李庆辉	男	60	财务总监	现任	2014 年 04 月 24 日	2028 年 09 月 09 日	45,613				45,613	
翁丹容	女	45	副总经理	现任	2021 年 01 月 20 日	2028 年 09 月 09 日	35,421				35,421	
李晓川	男	61	首席医疗官	现任	2023 年 06 月 26 日	2028 年 09 月 09 日	0				0	
合计	--	--	--	--	--	--	15,115,070	0	0		15,115,070	--

报告期是否存在任期内董事和高级管理人员离任的情况

是 否

公司董事、高级管理人员变动情况

适用 不适用

姓名	担任的职务	类型	日期	原因
谢龙旭	董事、副总经理	任免	2025 年 09 月 10 日	换届
谢龙旭	职工代表董事	被选举	2025 年 09 月 10 日	换届

2、任职情况

公司现任董事、高级管理人员专业背景、主要工作经历以及目前在公司的主要职责

(1) 管乔中先生毕业于云南大学中文系，硕士学位；兼任中国妇幼保健协会妇幼健康发展与产业工作委员会副主席；云南大学常务校董、名誉教授；宁波诺丁汉大学客座教授、顾问委员会委员；韩山师范学院董事会副主席，客座教授；东陆书院理事长；韩山书院山长；韩山研究院院长等社会公职。1981 年至 1983 年任汕头市第十一中学教师；1983 年至 1986 年于云南大学中文系现代文学专业攻读硕士研究生；1987 年至 1991 年任前导有限公司副总经理；1992 年至 2000

年任香港伟田实业有限公司董事；1992 年至今任香港文化传播事务有限公司董事；2000 年创办香港科技创业股份有限公司任董事；2003 年创办公司，现任公司董事长、法定代表人。

(2) 黄伟雄先生，中国工艺美术大师，正高级工艺美术师，享受国务院特殊津贴专家。1986 年毕业于中山大学汉语言文学专业，2004 年至 2006 年就读于上海财经大学 MBA 班。1983 年至 1988 年任潮州市地方国营单位潮绣设计师；1989 年至 1992 年任潮州二轻工业研究所设计主管；1993 年至今任伟业工艺（潮州）有限公司董事长；2016 年至今任广东百师园文化集团有限公司董事长，2003 年加入公司，现任公司副董事长。

(3) 王建瑜女士，韩山师范学院中文系本科毕业，澳洲悉尼科技大学工程管理硕士，政协第十一、十二届潮州市委员会委员、政协第十三届潮州委员会常务委员，兼任中国妇幼保健协会常务理事、香港潮属社团总会会长及粤潮妇幼文化慈善基金会创会会长、副理事长等社会公职；1981 年至 1987 年任潮州市六中教师；1988 年至 1991 年任香港高宝公司董事；1992 年至 2000 年任香港伟田实业公司副总经理；2000 年至今任香港科技创业股份有限公司董事。2003 年加入公司，现任公司董事、总经理。

(4) 管秩生先生，美国布兰戴斯大学经济、心理学学士、香港中文大学比较及公众史学文学硕士、香港科技大学理学硕士（生物技术）；兼任中国医学装备协会基因检测分会第一届副会长、中国医学装备协会现场快速检测（POCT）装备技术分会第二届常务委员兼副秘书长、中国服务贸易协会专家委员会副理事长、广东省外商投资企业协会第八届理事会副会长、青年企业家工作委员会主任、香港广州工商联会副会长、潮州市国际商会第三届常务副会长、广州市工商业联合会（总商会）第十六届执行委员会执委等社会公职；2006 年至 2007 年任中国人保资产管理公司权益部研究员。2007 年加入公司，现任公司董事、常务副总经理。

(5) 杨小燕女士，澳洲梅铎大学工商管理硕士学位；1985 年至 1986 年任职于广东省汕头市旅游局，1986 年至 1988 年任职香港中伟旅游有限公司，1988 年至 1989 年任职环佳企业公司，1989 年至今担任香港飞达企业公司的合伙人，1993 年至今担任香港飞达企业投资有限公司董事，2000 年至今任香港科技创业股份有限公司董事，2017 年至今任澳大利亚 Future Enterprise Australia Pty Ltd 董事，2003 年加入公司，现任公司董事。

(6) 谢龙旭先生，中山大学遗传学博士；高级研究员，中国专利金奖发明人。政协第十三届广东省委员会委员，兼任中国妇幼保健协会地中海贫血专业委员会常务委员、中华医学遗传学杂志企业编委，广东省精准医学应用学会委员等社会职务。1998 年至 2001 年任河南师范大学生命科学学院讲师，2005 年开始加入公司任研发部负责人，现任公司广东省人乳头状瘤病毒（HPV）相关疾病分子诊断工程技术研究开发中心主任、博士后科研工作站站长、首席科学家、科学总监、管理者代表、职工代表董事。

(7) 陈英实先生，中央广播电视大学会计学本科学历，中国注册会计师，中国注册税务师。1995 年至 2000 年任广东金曼集团股份有限公司会计；2001 年至 2003 年任潮州市枫溪建厦陶瓷实业有限公司主管会计；2004 年至 2013 年任广东永金兴集团有限公司财务部经理；2014 年至 2023 年任潮州湘桥金诚会计师事务所（普通合伙）签字注册会计师；2018

年至今任潮州市开发区诚信税务师事务所执业注册税务师，2023 年至今任饶平鑫正会计师事务所（普通合伙）副所长，签字注册会计师；2022 年至今任公司独立董事。

（8）乔友林先生，博士研究生学历。1986 年至 1989 年，为美国国立卫生研究院国家癌症研究所访问学者；1990 年至 1996 年，于美国约翰斯·霍普金斯大学攻读博士研究生。1991 年至 1997 年，为美国国立卫生研究院和国家癌症研究所癌症预防控制部正式研究员、博士后；1998 年至 2020 年，曾任中国医学科学院北京协和医学院肿瘤医院流行病学研究室研究员、主任、教研室主任、教授；2010 年至 2014 年，任迪安诊断技术集团股份有限公司独立董事；2019 年 7 月至 2025 年 7 月，任圣湘生物科技股份有限公司独立董事；2021 年至今任中国医学科学院北京协和医学院群医学及公共卫生学院特聘教授。2021 年至今任康乐卫士独立董事，2022 年至今任公司独立董事。

（9）杨春学先生，获云南大学经济学硕士学位、中国社会科学院研究生院经济学博士学位；兼任中国企业财务管理协会监事长。1986 年至 1992 年，历任云南财经大学助教、讲师；1992 年至 1995 年，于中国社会科学院研究生院攻读博士研究生；1995 年至 2024 年，曾任中国社会科学院经济研究所副研究员、研究员、副所长、纪委书记、《经济学动态》主编、经济系主任、首都经济贸易大学经济学院《经济与管理研究》主编；2017 年至今担任首都经济贸易大学经济学院教授、校学术委员会主任；2022 年至今任公司独立董事。

（10）李晓川先生，获加拿大康考迪尔大学博士学位，在美国和加拿大从事肿瘤放射治疗技术的研发，临床应用和教学三十多年，曾任北美华人医学物理师协会（NACMPA）主席，中美放射肿瘤联合会（SANTRO）主席，美国医学物理师协会（AAPM）高级会员（Fellow），美国放疗协作组（RTOG）影像引导放疗（IGRT）的专家物理师，加拿大国家科学院医学物理专业博士后。1993 年至 1997 年在加拿大渥太华癌症中心担任住院医学物理师、助理教授、临床物理师，1997 年至 1998 年在美国芝加哥拉什大学医学中心担任助理教授，1999 年至 2004 年在美国马里兰大学医学院担任助理教授/副教授，2004 年至 2023 年在美国威斯康辛医学院担任医学物理部主任、放射肿瘤教授，现为美国威斯康辛医学院终生教授；2023 年加入公司，现任公司首席医疗官。

（11）陈毅先生，西北政法学院法学学士，曾于汕头大学企业管理研究生班进修。2002 年至 2007 年任云南星源律师事务所律师助理，2007 年加入公司，先后任广州办事处办公室主任、法律权益部经理，现任公司副总经理、董事会秘书。

（12）翁丹容女士，毕业于暨南大学生物技术专业，理学学士；兼任广东省科学技术协会代表、潮州市科学技术协会第八届委员会委员。2003 年 7 月至 2005 年 2 月任职于广州天河绿洲生物化学研究中心；2005 年 3 月加入公司，先后担任潮州凯普生物化学有限公司 QC、QA、质管部经理、生产总监、助理总经理、副总经理，现任公司副总经理。

（13）李庆辉先生，北京农业工程大学学士学位，华中科技大学管理工程研究生班毕业，高级会计师。1989 年至 1998 年任广州钢铁股份有限公司财务部副部长，1998 年至 2001 年任广钢集团广州南方钢厂财务总监，2001 年至 2004 年任广州机电工业资产经营有限公司财务总监，2004 年至 2007 年任广州轻工工贸集团有限公司财务总监，2007 年至

2008 年任广州友谊商店股份有限公司财务部部长，2008 年至 2011 年任广东泰都钢铁股份有限公司财务总监，2012 年至 2014 年任西藏和藤医药发展股份有限公司财务部部长，2014 年加入公司，现任公司财务总监。

控股股东、实际控制人同时担任上市公司董事长和总经理的情况

适用 不适用

公司实际控制人之一管乔中先生担任公司董事长职务，实际控制人之一王建瑜女士担任公司董事、总经理职务，是基于公司现阶段经营发展需要及发挥实际控制人管理专长的安排，有利于提高决策与执行效率。公司已建立完善的内部控制体系及关联交易决策制度，保障公司治理规范、运作独立，有效维护全体股东特别是中小股东的合法权益。

在股东单位任职情况

适用 不适用

任职人员姓名	股东单位名称	在股东单位担任的职务	任期起始日期	任期终止日期	在股东单位是否领取报酬津贴
管乔中	香港科创	董事	2009 年 06 月 10 日		否
黄伟雄	香港科创	董事	2002 年 11 月 14 日		否
黄伟雄	云南众合之	监事	2009 年 06 月 17 日		否
王建瑜	香港科创	董事	2013 年 08 月 20 日		否
管秩生	香港科创	董事	2013 年 11 月 28 日		否
杨小燕	香港科创	董事	2000 年 12 月 06 日		否

在其他单位任职情况

适用 不适用

任职人员姓名	其他单位名称	在其他单位担任的职务	任期起始日期	任期终止日期	在其他单位是否领取报酬津贴
管乔中	永俊五金有限公司	董事	2020 年 08 月 26 日		否
管乔中	香港文化传播事务有限公司	董事	2009 年 06 月 10 日		否
黄伟雄	伟业工艺（潮州）有限公司	董事长	2003 年 09 月 01 日	2025 年 07 月 18 日	否
黄伟雄	伟业工艺（潮州）有限公司	执行事务的董事	2025 年 07 月 18 日		否
黄伟雄	环通国际有限公司	董事	2006 年 01 月 12 日		否
黄伟雄	潮州市雅风艺术馆	负责人	2009 年 10 月 30 日		否
黄伟雄	深圳市百师园工艺美术研究院	法定代表人、院长	2016 年 08 月 26 日		否
黄伟雄	北京百师园文化传播有限公司	执行董事兼经理	2017 年 04 月 28 日		否
黄伟雄	广州百师园文化发展有限公司	执行董事兼总经理	2017 年 06 月 27 日		否
黄伟雄	潮州市黄伟雄珠绣博物馆	负责人	2017 年 09 月 18 日		否
黄伟雄	深圳百师园文化产业有限公司	执行董事	2019 年 04 月 19 日		否
黄伟雄	潮州百师园文化产业有限公司	执行董事	2020 年 05 月 26 日		否
黄伟雄	万源油品涂料（深圳）有限公司	执行董事	2020 年 06 月 30 日		否
黄伟雄	东莞百师园文化产业有限公司	执行董事、法定代表人	2022 年 03 月 24 日		否
黄伟雄	广东百师园文化集	董事长、法定	2022 年 04 月 11 日		否

任职人员姓名	其他单位名称	在其他单位担任的职务	任期起始日期	任期终止日期	在其他单位是否领取报酬津贴
	团有限公司	代表人			
王建瑜	深圳云大科技有限公司	董事	2003年02月18日	2025年10月27日	否
王建瑜	伟业工艺(潮州)有限公司	副董事长	2003年09月01日	2025年07月18日	否
王建瑜	永南发展有限公司	董事	2009年06月08日		否
王建瑜	香港文化传播事务有限公司	董事	2009年06月10日		否
王建瑜	永俊五金有限公司	董事	2014年11月04日		否
管秩生	永南发展有限公司	董事	2007年02月09日		否
管秩生	香港文化传播事务有限公司	董事	2015年01月02日		否
杨小燕	飞达企业公司	合伙人	1988年08月19日		否
杨小燕	飞达企业投资有限公司	董事	1993年03月15日		否
杨小燕	承德皇家国际旅游文化村有限公司	副董事长	1996年10月30日		否
杨小燕	深圳云大科技有限公司	董事长/法定代表人	2001年05月15日	2025年10月27日	否
杨小燕	广东飞达饮料有限公司	监事	2009年10月16日		否
杨小燕	汕头高新区露露南方有限公司	董事	2012年09月28日		否
杨小燕	Future Enterprise Australia PTY LTD	董事	2017年07月03日		否
杨小燕	汕头市博源饮料有限公司	董事	2019年02月14日		否
杨小燕	香港旋磁医疗科技股份有限公司	董事	2024年11月08日		否
乔友林	中国医学科学院北京协和医学院群医学及公共卫生学院	特聘教授	2021年01月01日		是
乔友林	圣湘生物科技股份有限公司	独立董事	2019年07月08日	2025年07月29日	是
乔友林	北京康乐卫士生物技术股份有限公司	独立董事	2021年12月27日		是
杨春学	首都经济贸易大学经济学院	二级教授、校学术委员会主任	2017年07月31日		是
杨春学	中国企业财务管理协会	监事长	2020年08月31日		否
陈英实	潮州市开发区诚信税务师事务所	执业注册税务师	2018年11月15日		是
陈英实	饶平鑫正会计师事务所(普通合伙)	副所长、签字注册会计师	2023年03月01日		是
李晓川	广州格希丽医疗科技有限公司	研发人员	2025年01月01日		是
在其他单位任职情况的说明	上述单位不包括公司及合并报表范围内的子公司。				

公司现任及报告期内离任董事和高级管理人员近三年证券监管机构处罚的情况

适用 不适用

3、董事、高级管理人员薪酬情况

董事、高级管理人员薪酬的决策程序、确定依据、实际支付情况

根据《公司法》《公司章程》和董事会薪酬与考核委员会工作条例的规定，公司董事和高级管理人员的薪酬方案，由董事会薪酬与考核委员会根据上述人员的个人背景、岗位职责以及市场薪资行情等提出。董事的薪酬方案报董事会同意后提交公司股东会审议通过后实施；非董事高级管理人员的薪酬方案，报董事会批准后实施。

报告期内，公司严格根据董事会和股东会审议通过的董事和高级管理人员薪酬方案执行，实际支付的报酬金额为 1,148.02 万元。

公司报告期内董事和高级管理人员薪酬情况

单位：万元

姓名	性别	年龄	职务	任职状态	从公司获得的税前报酬总额	是否在公司关联方获取报酬
管乔中	男	76	董事长	现任	165.84	否
黄伟雄	男	61	副董事长	现任	23.52	否
王建瑜	女	65	董事、总经理	现任	153.57	否
管秩生	男	42	董事、常务副总经理	现任	254.75	否
杨小燕	女	62	董事	现任	12	否
谢龙旭	男	55	职工代表董事	现任	87.49	否
乔友林	男	71	独立董事	现任	12	否
杨春学	男	63	独立董事	现任	12	否
陈英实	男	50	独立董事	现任	12	是
李晓川	男	62	首席医疗官	现任	236.03	否
陈毅	男	46	副总经理、董事会秘书	现任	62.05	否
李庆辉	男	60	财务总监	现任	59.02	否
翁丹容	女	45	副总经理	现任	57.75	否
合计	--	--	--	--	1,148.02	--

报告期末全体董事和高级管理人员实际获得薪酬的考核依据	报告期末，公司独立董事和不在公司担任职务的非独立董事不适用考核依据。在公司担任职务的非独立董事和高级管理人员根据公司 2025 年度董事和高级管理人员薪酬方案确定的绩效考核指标进行考核。
报告期末全体董事和高级管理人员实际获得薪酬的考核完成情况	报告期末，公司独立董事和不在公司担任职务的非独立董事不适用考核。在公司担任职务的非独立董事和高级管理人员已根据公司 2025 年度董事和高级管理人员薪酬方案确定的绩效考核指标完成考核。
报告期末全体董事和高级管理人员实际获得薪酬的递延支付安排	报告期末，公司董事和高级管理人员薪酬暂无递延支付安排。2026 年 4 月，公司制订《董事、高级管理人员薪酬管理制度》，并由董事会审议通过了《关于 2026 年董事、高级管理人员薪酬预案的议案》，尚需提交股东会审议。股东会审议通过后公司将按照前述制度和方案执行递延支付安排。
报告期末全体董事和高级管理人员实际获得薪酬的止付追索情况	报告期末，公司董事和高级管理人员薪酬暂无止付追索安排。2026 年 4 月，公司制订《董事、高级管理人员薪酬管理制度》，尚需提交股东会审议。股东会审议通过后公司将按照前述制度执行对应的止付追索安排。报告期末，公司董事和高级管理人员未出现需对其进行薪酬止付追索的情

形。

其他情况说明

适用 不适用

七、报告期内董事履行职责的情况

1、董事出席董事会及股东大会的情况

董事出席董事会及股东大会的情况							
董事姓名	本报告期应参加董事会次数	现场出席董事会次数	以通讯方式参加董事会次数	委托出席董事会次数	缺席董事会次数	是否连续两次未亲自参加董事会会议	出席股东大会次数
管乔中	6	1	5			否	2
黄伟雄	6	6				否	2
王建瑜	6	1	5			否	2
管秩生	6	5	1			否	2
谢龙旭	6	6				否	2
杨小燕	6		6			否	2
乔友林	6	6				否	2
杨春学	6	6				否	2
陈英实	6	6				否	2

连续两次未亲自出席董事会的说明:不适用。

2、董事对公司有关事项提出异议的情况

董事对公司有关事项是否提出异议

是 否

报告期内董事对公司有关事项未提出异议。

3、董事履行职责的其他说明

董事对公司有关建议是否被采纳

是 否

董事对公司有关建议被采纳或未被采纳的说明

报告期内，公司董事严格按照《公司法》《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》《深圳证券交易所创业板股票上市规则》等相关法律法规及公司相关制度的规定，勤勉尽责，充分发挥专业知识，向公司提出了具有建设性意见和建议。公司对于董事提出的专业性、建设性建议均进行了合理性的采纳。

八、董事会下设专门委员会在报告期内的情况

委员会名称	成员情况	召开会议次数	召开日期	会议内容	提出的重要意见和建议	其他履行职责的情况	异议事项具体情况（如有）
审计委员会	陈英实（主任委员）、黄伟雄、杨春学	6	2025 年 01 月 24 日	1、《2024 年内部审计工作总结及 2025 年内部审计工作计		1、审查内部审计部 2024 年工作报告和 2025 年度工作计	

委员会名称	成员情况	召开会议次数	召开日期	会议内容	提出的重要意见和建议	其他履行职责的情况	异议事项具体情况（如有）
				划》 2、《2024 年财务报表》 3、《2024 年度审计计划》		划； 2. 审查 2024 年财务报表； 3、审查公司 2024 年度审计计划。	
审计委员会			2025 年 03 月 15 日	《关于使用自有资金支付募投项目人员费用并以募集资金等额置换的议案》			
审计委员会			2025 年 04 月 16 日	1、《关于 2024 年度计提资产减值准备的议案》 2、《2024 年度财务决算报告》 3、《2024 年度募集资金存放与使用情况专项报告》 4、《控股股东及其他关联方占用资金情况专项报告》 5、《2024 年度内部控制评价报告》 6、《2024 年度报告及其摘要》 7、《2024 年第一季度报告》 8、《关于续聘 2025 年度审计机构的议案》 9、《内部审计部 2025 年第一季度工作报告》 10、《关于 2025 年第一季度计提资产减值准备	提议续聘立信会计师事务所（特殊普通合伙）为公司 2025 年度审计机构	1、对公司 2024 年度内部控制自我评价报告、年度报告、财务决算报告、募集资金使用情况、控股股东及其他关联方占用资金的情况等进行审查。 2、审查内部审计部 2025 年第一季度的工作报告、公司 2025 年第一季度报告和募集资金使用情况。	

委员会名称	成员情况	召开会议次数	召开日期	会议内容	提出的重要意见和建议	其他履行职责的情况	异议事项具体情况（如有）
				的议案》 11、《2024 年第一季度募集资金存放与使用情况专项报告》			
审计委员会			2025 年 08 月 15 日	1、《内部审计部 2025 年第二季度工作报告》 2、《2025 年半年度报告及其摘要》 3、《2025 年半年度募集资金存放与使用情况专项报告》 4、《关于使用暂时闲置募集资金进行现金管理的议案》		审查内部审计部 2025 年第二季度的工作报告、公司 2025 年半年度报告和募集资金半年度使用情况、公司使用暂时闲置募集资金进行现金管理的可行性和风险。	
审计委员会			2025 年 09 月 10 日	1、《关于聘任财务总监的议案》 2、《关于提名内部审计部负责人的议案》	提名内部审计部负责人	审查财务总监的任职资格	
审计委员会			2025 年 10 月 24 日	1、《内部审计部 2025 年第三季度工作报告》 2、《2025 年第三季度报告》 3、《2025 年第三季度募集资金存放与使用情况专项报告》		审查内部审计部 2025 年第三季度的工作报告、公司 2025 年第三季度报告和募集资金第三季度使用情况	
提名委员会	乔友林（主任委员）、 陈英实、管乔中	2	2025 年 08 月 15 日	1、《关于提名第六届董事会非独立董事的议案》 2、《关于提名第六届董事会独立董事的议案》	提名第六届董事会董事		
提名委员会			2025 年 09 月 10 日	《关于高级管理人员任		审查新一届高级管理人员	

委员会名称	成员情况	召开会议次数	召开日期	会议内容	提出的重要意见和建议	其他履行职责的情况	异议事项具体情况（如有）
				资格审查的议案》		员任职资格	
薪酬与考核委员会	杨春学（主任委员）、 乔友林、王建瑜	3	2025 年 04 月 16 日	《关于 2025 年度董事、高级管理人员薪酬预案的议案》	结合公司的实际情况，提出 2025 年度董事、高级管理人员的薪酬预案。		
薪酬与考核委员会			2025 年 08 月 15 日	1、《关于第六届董事会非独立董事薪酬预案的议案》 2、《关于第六届董事会独立董事薪酬预案的议案》	结合公司的实际情况，提出新一届董事会董事的薪酬预案。		
薪酬与考核委员会			2025 年 09 月 10 日	《关于未担任董事的高级管理人员薪酬预案的议案》	结合公司的实际情况，提出新一届高级管理人员的薪酬预案。		
战略委员会	管乔中（主任委员）、 王建瑜、管秩生、乔友林、杨春学、谢龙旭	2	2025 年 04 月 16 日	1、《关于 2024 年度利润分配预案的议案》 2、《关于向银行申请综合授信额度的议案》	1、提出公司利润分配预案； 2、提出公司向银行申请综合授信的额度。		
战略委员会			2025 年 10 月 09 日	《关于为全资子公司提供担保并置换银团贷款项下部分抵押物的议案》	结合公司实际情况，提议置换银团贷款项下的抵押物。		

九、审计委员会工作情况

审计委员会在报告期内的监督活动中发现公司是否存在风险

是 否

审计委员会对报告期内的监督事项无异议。

十、公司员工情况

1、员工数量、专业构成及教育程度

报告期末母公司在职员工的数量（人）	36
报告期末主要子公司在职员工的数量（人）	1,954
报告期末在职员工的数量合计（人）	1,990
当期领取薪酬员工总人数（人）	1,990
母公司及主要子公司需承担费用的离退休职工人数（人）	0
专业构成	
专业构成类别	专业构成人数（人）
生产人员	215
销售人员	295
技术人员	1,027
财务人员	65
行政人员	388
合计	1,990
教育程度	
教育程度类别	数量（人）
博士研究生	21
硕士研究生	168
本科	807
大专及大专以下	994
合计	1,990

2、薪酬政策

公司按照《中华人民共和国劳动合同法》和国家及地方其他有关劳动法律、法规的规定，与员工签订劳动合同，公司严格执行国家相关劳动用工和社会保障规章制度，按照国家规定为员工缴纳养老保险及相关保险和公积金。公司向员工提供有竞争力的薪酬，实施公平的员工绩效考核机制。

公司薪酬政策坚持与岗位价值相匹配的基本原则，同时兼顾技术与专业化能力的差别化对待，根据不同类别岗位职级制定相应的薪酬等级体系，在每个岗位职级内根据其技术能力、专业化能力水平确定对应的薪酬。

3、培训计划

作为一家高新技术企业，公司重视人才队伍的培训与建设，致力于逐步打造一个完善的人才培养体系，将企业的创新发展与员工的个人素质提升结合起来，实现企业与员工的共同成长。为此，公司整合现有培训资源，引进高校师资力量，创办了凯普培训管理院，承担公司内部各层级员工的培训提升工作。除了内部培训，公司还提供学历深造机会，与高校联合开办学历深造班，提升员工学历水平和专业知识。同时鼓励员工积极参加行业及与业务相关的外部学习和培训。

公司根据年度发展战略规划，更新年度人力资源规划，明确规划中各岗位职位说明书和考核标准，对照现有员工的能力水平，针对现有员工缺乏的技能和素质等培训需求，拟定年度培训计划，采用公开课、内部学习、外派培训、网络学习等多种方式开展培训。通过凯普培训管理院自主搭建“凯普学堂”数字化学习管理平台，集成在线课程、直播教学、知识库共享、项目管理等多元功能模块，开展入职培训、专业技能培训、素质提升培训、转岗与晋升培训等各类培训课程，同时对员工的培训效果进行监督和评估考核，以此作为员工转岗、晋升的依据之一。

4、劳务外包情况

适用 不适用

十一、公司利润分配及资本公积金转增股本情况

报告期内利润分配政策，特别是现金分红政策的制定、执行或调整情况

适用 不适用

公司已通过《公司章程》及《未来三年(2024年-2026年)股东分红回报规划》的制定，确定公司利润分配政策及决策程序，明确公司利润分配的原则、形式、现金分红的条件、比例、期间间隔、股票股利发放条件以及利润分配政策的调整原则等。根据上述利润分配政策，公司于2026年4月27日召开第六届董事会第五次会议，审议通过了《关于2025年度利润分配预案的议案》。鉴于公司2025年度亏损，根据《公司章程》以及公司《未来三年(2024年-2026年)股东分红回报规划》的规定，综合考虑行业现状、公司发展战略、经营情况等因素，为保障公司持续稳定经营，更好地维护全体股东的长远利益，公司2025年度利润分配预案为：不派发现金红利，不送红股，不以资本公积转增股本。上述议案尚需经公司2025年年度股东会审议通过后方可执行。

现金分红政策的专项说明	
是否符合公司章程的规定或股东会决议的要求：	是
分红标准和比例是否明确和清晰：	是
相关的决策程序和机制是否完备：	是
独立董事是否履职尽责并发挥了应有的作用：	是
公司未进行现金分红的，应当披露具体原因，以及下一步为增强投资者回报水平拟采取的举措：	<p>公司实施现金分红应当满足的条件之一为：“公司该年度实现的可分配利润（即公司弥补亏损、提取公积金后所余的税后利润）为正值，且现金流充裕，实施现金分红不会影响公司后续持续经营。”鉴于公司2025年度亏损，根据《公司章程》以及公司《未来三年（2024年-2026年）股东分红回报规划》的规定，综合考虑行业现状、公司发展战略、经营情况等因素，为保障公司持续稳定经营，更好地维护全体股东的长远利益，公司2025年度利润分配预案为：不派发现金红利，不送红股，不以资本公积转增股本。</p> <p>公司结合自身实际情况，坚定走可持续发展之路，确定了“三大业务板块”的重大战略发展规划。分子诊断产品、医学检验服务、大健康业务三大业务板块相互促进，协同发展。公司将不断加大市场开拓力度，通过三大业务板块协同发展战略，提升自身的行业地位和盈利水平，为股东创造效益，并积极以多种方式回报股东。</p>

中小股东是否有充分表达意见和诉求的机会，其合法权益是否得到了充分保护：	是
现金分红政策进行调整或变更的，条件及程序是否合规、透明：	不适用

公司报告期利润分配预案及资本公积金转增股本预案与公司章程和分红管理办法等的相关规定一致

是 否 不适用

公司报告期利润分配预案及资本公积金转增股本预案符合公司章程等的相关规定。

本年度利润分配及资本公积金转增股本情况

分配预案的股本基数（股）	627,622,849
现金分红金额（元）（含税）	0.00
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）	0.00
可分配利润（元）	288,919,688.95
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	
其他	
利润分配或资本公积金转增预案的详细情况说明	
<p>鉴于公司 2025 年度亏损，根据《公司章程》以及公司《未来三年（2024 年-2026 年）股东分红回报规划》的规定，综合考虑行业现状、公司发展战略、经营情况等因素，为保障公司持续稳定经营，更好地维护全体股东的长远利益，公司 2024 年度利润分配预案为：2025 年度不派发现金红利，不送红股，不以资本公积转增股本。公司 2025 年度拟不进行利润分配不触及其他风险警示情形，符合《中华人民共和国公司法》及中国证监会《关于进一步落实上市公司现金分红有关事项的通知》《上市公司监管指引第 3 号——上市公司现金分红》的有关规定，符合《公司章程》以及公司《未来三年（2024 年-2026 年）股东分红回报规划》的规定。本预案尚需提交公司 2025 年年度股东会审议。</p>	

公司报告期内盈利且母公司可供股东分配利润为正但未提出现金红利分配预案

适用 不适用

十二、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

公司报告期无股权激励计划、员工持股计划或其他员工激励措施及其实施情况。

十三、报告期内的内部控制制度建设及实施情况

1、内部控制建设及实施情况

公司严格按照《公司法》《证券法》《上市公司治理准则》《深圳证券交易所创业板股票上市规则》《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》等法律法规的要求，不断完善公司法人治理结构，建立健全公司内部控制制度，促进公司规范运作。公司结合实际情况建立了由股东会、董事会和管理层组成的法人治理结构，形成了以《公司章程》为核心，覆盖股东会议事、董事会议事、募集资金、信息披露、关联交易、对外担保、内幕信息管理、子公司管理等各个层面的内控体系，相关制度得到有效执行，并根据法律法规和监管的最新要求持续更新，更好地规范公司、控股股东、实际控制人、董事、高级管理人员及关联方的行为，同时公司不断优化各部门工作制度和 SOP，打造精细化管理，提升公司内部治理水平。公司持续加强内部控制培训及学习，组织董事及高级管理人员参加监管

单位组织的合规学习，并有针对性地开展面向中层管理人员、普通员工的法规培训，以提高风险防范意识，强化合规经营意识，确保内部控制制度得到有效执行，切实提升公司规范运作水平，促进公司健康可持续发展。

2、报告期内发现的内部控制重大缺陷的具体情况

是 否

十四、公司报告期内对子公司的管理控制情况

公司名称	整合计划	整合进展	整合中遇到的问题	已采取的解决措施	解决进展	后续解决计划
不适用	不适用	不适用	不适用	不适用	不适用	不适用

对子公司的管理控制存在异常

是 否

十五、内部控制评价报告及内部控制审计报告

1、内控评价报告

内部控制评价报告全文披露日期	2026 年 04 月 29 日	
内部控制评价报告全文披露索引	巨潮资讯网,《2025 年度内部控制评价报告》	
纳入评价范围单位资产总额占公司合并财务报表资产总额的比例		100.00%
纳入评价范围单位营业收入占公司合并财务报表营业收入的比例		100.00%
缺陷认定标准		
类别	财务报告	非财务报告
定性标准	<p>财务报告重大缺陷的迹象包括：A、公司高级管理人员舞弊；B、公司更正已公布的财务报告；C、注册会计师发现当期财务报告存在重大错报，而内部控制在运行过程中未能发现该错报；D、公司对内部控制的监督无效。</p> <p>财务报告重要缺陷的迹象包括：A、未依照公认会计准则选择和应用会计政策、未建立反舞弊程序和控制措施；B、对于非常规或特殊交易的账务处理没有建立相应的控制机制或没有实施且没有相应的补偿性控制；C、对于期末财务报告过程的控制存在一项或多项缺陷且不能合理保证编制的财务报表达到真实、准确的目标。一般缺陷：除上述重大缺陷、重要缺陷以外的内部控制缺陷。</p>	<p>出现以下情形的，可认定为重大缺陷，其他情形按影响程度分别确定为重要缺陷或一般缺陷：A、违反国家法律、法规和规范性文件；B、决策程序不科学导致重大决策失误；C、重大业务制度性缺失或系统性失效；D、重大或重要缺陷不能得到有效整改；E、安全、环保事故对公司造成重大负面影响的情形；F、其他对公司产生重大负面影响的情形。</p>
定量标准	<p>定量标准以营业收入、资产总额作为衡量指标。内部控制缺陷可能导致或导致的损失与利润相关的，以营业收入指标衡量。如果该缺陷单独或连同其他缺陷可能导致的财务报告错报金额小于营业收入的 1%，则认定为一般</p>	<p>非财务报告内部控制缺陷评价的定量标准参照财务报告内部控制缺陷评价的定量标准执行。</p>

	缺陷；如果超过营业收入的 1%但小于 3%，则认定为重要缺陷；如果超过营业收入的 3%，则认定为重大缺陷。内部控制缺陷可能导致或导致的损失与资产管理相关的，以资产总额指标衡量。如果该缺陷单独或连同其他缺陷可能导致的财务报告错报金额小于资产总额的 1%，则认定为一般缺陷；如果超过资产总额的 1%但小于 3%，则认定为重要缺陷；如果超过资产总额的 3%，则认定为重大缺陷。	
财务报告重大缺陷数量（个）		0
非财务报告重大缺陷数量（个）		0
财务报告重要缺陷数量（个）		0
非财务报告重要缺陷数量（个）		0

2、内部控制审计报告

适用 不适用

内部控制审计报告中的审议意见段	
立信会计师事务所（特殊普通合伙企业）认为，公司于 2025 年 12 月 31 日按照《企业内部控制基本规范》和相关规定在所有重大方面保持了有效的财务报告内部控制。	
内控审计报告披露情况	披露
内部控制审计报告全文披露日期	2026 年 04 月 29 日
内部控制审计报告全文披露索引	巨潮资讯网，《2025 年度内部控制审计报告》
内控审计报告意见类型	标准无保留意见
非财务报告是否存在重大缺陷	否

会计师事务所是否出具非标准意见的内部控制审计报告

是 否

会计师事务所出具的内部控制审计报告与董事会的自我评价报告意见是否一致

是 否

报告期或上年度是否被出具内部控制非标准审计意见

是 否

十六、上市公司治理专项行动自查问题整改情况

不适用。

十七、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

十八、社会责任情况

（一）股东权益保护

1、注重公司治理

公司严格按照《公司法》《证券法》《上市公司治理准则》《深圳证券交易所创业板股票上市规则》《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》等法律法规的要求，不断完善公司法人治理结构，建立健全公司内部控制制度，促进公司规范运作。公司建立股东会、董事会和管理层组成的法人治理结构，形成以《公司章程》为核心，覆盖股东会议事、董事会议事、募集资金、信息披露、关联交易、对外担保、内幕信息管理、子公司管理等各个层面的内控体系。为更好地规范公司、控股股东、实际控制人、董事、高级管理人员及关联方的行为，公司不断优化各部门工作制度和 SOP，打造精细化管理，提升公司内部治理水平。公司不断加强内部控制培训，组织董事及高级管理人员参加监管单位组织的合规学习，持续开展面向中层管理人员、普通员工的法规教育，提高风险防范意识和合规经营意识，确保内部控制制度得到有效执行，促进公司健康可持续发展。

公司充分发挥独立董事、董事会秘书、审计委员会、内部审计的监督管理职能，加强履职保障，形成事前、事中、事后三级防范机制，确保公司规范运作；同时，公司专门聘请外部专业法律顾问，针对公司规范运作和生产经营活动等提供法律咨询，且加强与审计机构、持续督导机构的沟通，进一步提升公司治理水平。

公司注重与股东及关联方之间保持独立性，对财务造假、资金占用、违规担保、内幕交易等坚决抵制和防范，持续加强关联关系核查，关注关联交易协议的签署情况以及关联资金往来的合规性，不断优化公司内部资金支付逐级审批流程，加强公司印章管理，与第三方监管银行、持续督导机构共同监督，提高募集资金使用的规范性。

2、加强信息披露质量

公司注重信息披露的质量和时效性，始终坚持信息披露工作真实、准确、完整、及时、公平的原则。公司制定了《信息披露管理制度》《重大信息内部报告制度》《董事会审计委员会年报工作规程》《独立董事年报工作制度》《年报信息披露重大差错责任追究制度》等制度并得到严格执行。公司以“认真、严谨、高要求”为日常行为准则，持续提高信息披露质量，确保信息披露的公开透明。公司在履行法定信息披露义务的同时，注重自愿性信息披露比重的提升；在保障信息披露工作合法合规的同时，持续注重信息披露质量的提升。

3、重视股东和社会回报

上市（2017 年）以来，公司通过上市融资和增发累计融资约 14 亿元，累计实现营业收入约 140 亿元，累计实现归母净利润超过 26 亿元，累计派发现金股利约 4.9 亿元，累计纳税超过 13.7 亿元，累计捐赠金额超过 8,200 万元。公司分别于 2018 年、2020 年、2022 年和 2024 年，每两个年度推出股份回购方案，累计回购金额约 3.9 亿元。报告期内，公司继续执行 2024 年推出的股份回购方案，实际回购金额为 4,502 万元。

4、注重承诺的履行

公司及公司实际控制人、关联股东、董事、高级管理人员等严格遵守和履行公司自上市以来所作出的相关承诺，并持续披露相关承诺的履行情况。截至报告期末，公司及控股股东、实际控制人、其他特定股东、董事、高级管理人员从未发生违反承诺或延迟履行承诺的情况。

5、重视与投资者的互动交流

上市以来，公司不断探索与投资者进一步有效互动交流的渠道、途径和形式。首先，公司持续做好信息披露，通过巨潮资讯网等法定信息披露媒体、公司网站、微信公众号等向投资者提供了解公司的途径，做好投资者关系管理工作的基础；其次，积极引导行业研究机构及媒体对公司进行正面评价和亮点分析，帮助投资者进一步解读公司，挖掘公司的投资价值；最后，公司秉持着尊重、耐心、真诚的态度，通过投资者热线、公开邮箱、互动易、投资者交流会、券商策略会等，不断丰富投资者交流的方式，探索有效的沟通渠道，提高资本市场影响力。报告期内，公司举行业绩说明会、投资者交流会的情况详见第三节 管理层讨论与分析之十二、报告期内接待调研、沟通、采访等活动登记表。

（二）职工权益保护

公司严格按照法律法规的规定，依法用工，依法缴纳社会保险费及住房公积金。同时，公司坚持“以人为本”，尊重员工人格，关注员工健康、安全和满意度，保障员工合法权益，确保团队里的多样性和包容性。公司努力用心打造“凯普家园”，开展职业培训和关爱员工活动，培育员工的认同感和归属感，实现员工与企业共同成长。公司建立工会和职工代表董事制度，积极听取员工意见，构建和谐稳定的劳资关系。

（三）环境保护

公司对环境保护尤为重视。公司及全资子公司凯普化学多次被评为“清洁生产企业”。报告期内，公司认真执行环境保护相关法律法规，将低碳理念融入到集团运营管理之中。在办公及业务发展层面、生产制造领域、供应链服务后端、基础服务层面、检测结果判读方面等通过使用自动化、信息化、智能化手段和基础设施的服务变更，提升效率、节能减排，促进绿色发展。

（四）社会公益

公司致力于妇幼健康事业发展，秉承“良心品质，科学管理”的经营理念，不断研发适用于临床检验和大规模筛查的高品质检测产品，确保为受检人群提供准确、有参考价值的检测结果，并以高度的社会责任感，积极开展关爱慰问、对外捐赠等社会公益活动。报告期内，公司合计捐赠 1,268.59 万元，其中慈善公益捐款和疾病关爱捐款 728.04 万元，支持技术创新与教育发展 207.11 万元，支持文化发展 333.44 万元。凭借在关爱妇幼健康事业、支持社会公益慈善等方面的贡献，报告期内公司获中国癌症基金会颁发社会公益奖，获中共广东省委、广东省人民政府颁发的第七届广东省光彩事业贡献奖，并荣登毕马威首届“健康科技 50”榜单。

十九、巩固拓展脱贫攻坚成果、乡村振兴的情况

不适用。

第五节 重要事项

一、承诺事项履行情况

1、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尚未履行完毕的承诺事项

适用 不适用

承诺事由	承诺方	承诺类型	承诺内容	承诺时间	承诺期限	履行情况
首次公开发行或再融资时所作承诺	香港科创、黄伟雄、管乔中、王建瑜、管秩生、管子慧、杨小燕	关于同业竞争、关联交易、资金占用方面的承诺	管乔中、王建瑜、管秩生、管子慧承诺： 1、自本承诺函签署之日起，本人将不直接或间接经营（包括但不限于单独、合伙经营、投资，或在与凯普生物业务构成竞争的其他企业担任董事、高级管理人员）与凯普生物目前及未来经营的业务构成竞争或可能构成竞争的业务。2、自本承诺函签署之日起，凡本人有任何商业机会可从事、参与或投资可能会与凯普生物及其子公司目前及未来的主营业务构成竞争的业务，本人将及时告知凯普生物，并尽力帮助凯普生物取得该商业机会。3、本人将促使本人直接或间接控制的其他经济实体遵守上述承诺。 香港科创承诺：如本公司或本公司直接	2017年03月29日	2017年3月29日至长期	正常履行中

承诺事由	承诺方	承诺类型	承诺内容	承诺时间	承诺期限	履行情况
			或间接控制的其他经济实体未履行上述承诺而给凯普生物造成经济损失，本公司将承担相应的赔偿责任。 黄伟雄、管乔中、王建瑜、管秩生、杨小燕承诺：在公司涉及关联交易事项时，将严格按照《广东凯普生物科技股份有限公司章程》等制度对关联交易做出的规定进行操作。			
	公司、香港科创	其他承诺	若公司招股说明书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，对判断公司是否符合法律规定的发行条件构成重大、实质影响的，公司以市场价回购首次公开发行的全部新股，且公司控股股东将以市场价购回已转让的原限售股份，并支付从首次公开发行完成日至股票回购公告日的同期银行存款利息作为赔偿。发行人回购股票时将依照《公司法》、《证券法》、中国证监会和深圳证券交易所的相关规定以及《公司章程》执行。	2017年03月29日	2017年3月29日至长期	正常履行中
	黄伟雄、杨小燕、谢龙旭	其他承诺	在其任职期间每年转让的股份不超过其直	2017年03月29日	2018年4月12日至长期	正常履行中

承诺事由	承诺方	承诺类型	承诺内容	承诺时间	承诺期限	履行情况
			接或间接所持公司股份总数的百分之二十五。			
	公司、香港科创、管乔中、王建瑜、管秩生、管子慧、黄伟雄、蔡丹平、梁国智、杨小燕、洪冠平、余浩明、赵浩瀚、唐有根、朱祥象、林可、徐琬坚、陈毅、李庆辉、谢龙旭*1	其他承诺	<p>发行人及发行时的控股股东、实际控制人、董监高承诺：公司招股说明书有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，致使投资者在证券交易中遭受损失的，将依法赔偿投资者损失。</p> <p>发行人及发行时的控股股东、董事及高管承诺：“将严格履行公司就首次公开发行股票并上市所作出的所有公开承诺事项，积极接受社会监督。如在招股说明书中作出的相关承诺未能履行、确已无法履行或无法按期履行的（因相关法律法规、政策变化、自然灾害及其他不可抗力等本公司/本人无法控制的客观原因导致的除外），自愿承担相应的法律后果和民事赔偿责任，并采取以下措施：1、及时、充分披露本公司/本人承诺未能履行、无法履行或无法按期履行的具体原因；2、向股东和投资者提</p>	2017年03月29日	2017年3月29日至长期	正常履行中

承诺事由	承诺方	承诺类型	承诺内容	承诺时间	承诺期限	履行情况
			<p>出补充承诺或替代承诺，以尽可能保护公司及股东、投资者的权益，并将上述补充承诺或替代承诺提交公司股东会审议；</p> <p>3、在股东会及中国证监会指定的披露媒体上公开说明未履行的具体原因，并向股东和投资者道歉；4、因违反相关承诺给投资者造成损失的，将依法对投资者进行赔偿。如因相关法律法规、政策变化、自然灾害及其他不可抗力等本公司/本人无法控制的客观原因导致本公司/本人的承诺未能履行、确已无法履行或无法按期履行的，将采取以下措施：</p> <p>1、通过公司及时、充分披露本公司/本人承诺未能履行、无法履行或无法按期履行的具体原因；2、向股东和投资者提出补充承诺或替代承诺，以尽可能保护公司及股东、投资者的权益。”</p>			
	香港科创、管乔中、王 Jian 瑜、管秩生、管子慧、黄伟雄、杨小燕、陈毅、李庆	其他承诺	本人承诺不无偿或以不公平条件向其他单位或者个人输送利益，也不采用其他方式	2017 年 03 月 29 日	2017 年 3 月 29 日至长期	正常履行中

承诺事由	承诺方	承诺类型	承诺内容	承诺时间	承诺期限	履行情况
	辉、谢龙旭		<p>损害公司利益；2、本人承诺对职务消费行为进行约束；3、本人承诺不动用公司资产从事与其履行职责无关的投资、消费活动；4、本人承诺由董事会或薪酬与考核委员会制定的薪酬制度与公司填补回报措施的执行情况相挂钩；5、若公司后续推出公司股权激励政策，本人承诺拟公布的公司股权激励的行权条件与公司填补回报措施的执行情况相挂钩。</p> <p>”控股股东、实际控制人承诺：1、本人承诺不无偿或以不公平条件向其他单位或者个人输送利益，也不采用其他方式损害公司利益；2、本人承诺不越权干预公司经营管理活动，不侵占公司利益。”</p>			
承诺是否按时履行	是					
如承诺超期未履行完毕的，应当详细说明未完成履行的具体原因及下一步的工作计划	不适用					

2、公司资产或项目存在盈利预测，且报告期仍处在盈利预测期间，公司就资产或项目达到原盈利预测及其原因做出说明

适用 不适用

3、公司涉及业绩承诺

适用 不适用

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

公司报告期不存在控股股东及其他关联方对上市公司的非经营性占用资金。

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、董事会对最近一期“非标准审计报告”相关情况的说明

适用 不适用

五、董事会、审计委员会、独立董事（如有）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、董事会关于报告期会计政策、会计估计变更或重大会计差错更正的说明

适用 不适用

七、与上年度财务报告相比，合并报表范围发生变化的情况说明

适用 不适用

报告期内，公司全资子公司广东凯普大健康产业有限公司全资设立了潮州康和园文化发展有限公司和潮州客潮文化发展有限公司，全资子公司广东康和健康管理有限公司全资设立了北京凯普康和互联网医院有限公司，全资子公司凯普生物（香港）出资 70%及香港凯普生物科技有限公司出资 30%共同设立了 PT Hybrilio Biotech Indonesia（印尼凯普生物科技有限公司）。

截至报告期末，子公司佛山凯普智造有限公司、沈阳凯鸣医疗管理有限公司、广州越秀凯普科技创新服务有限公司、汕头凯普检测技术有限公司和上海凯普检测有限公司注销，本报告期末不纳入合并范围。

八、聘任、解聘会计师事务所情况

现聘任的会计师事务所

境内会计师事务所名称	立信会计师事务所（特殊普通合伙）
------------	------------------

境内会计师事务所报酬（万元）	100 ¹
境内会计师事务所审计服务的连续年限	12
境内会计师事务所注册会计师姓名	巫扬华、王蓉
境内会计师事务所注册会计师审计服务的连续年限	巫扬华(5年)、王蓉(2年)

注：1 上述报酬包含内部控制审计费用 30 万元，不含其他专项报告和子公司单独出具审计报告的费用。

是否改聘会计师事务所

是 否

聘请内部控制审计会计师事务所、财务顾问或保荐人情况

适用 不适用

本年度，公司聘请立信会计师事务所（特殊普通合伙）为公司内部控制审计会计师事务所，期间共支付内部控制审计费 30 万元。

九、年度报告披露后面临退市情况

适用 不适用

十、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。

十一、重大诉讼、仲裁事项

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
不适用 ¹	0	不适用	不适用	不适用	不适用		不适用

注：1 2025 年 11 月 8 日，公司及子公司连续十二个月累计发生的诉讼、仲裁事项共 102 件(含以往年度)，涉及金额合计人民币 41,586.38 万元，占公司最近一期经审计归属于公司股东净资产的 10.12%。具体情况详见公司同日在巨潮资讯网披露的《关于累计诉讼、仲裁情况的公告》(公告编号：2025-066)。报告期内，公司新增未达到重大诉讼披露标准的诉讼案件涉案总金额为 31,811.4 万元。截至报告期末，公司过往诉讼案件尚未结案的涉案总金额为 28,020 万元。尚未结案的诉讼案件中，公司作为原告/申请人的案件涉案金额为 24,947.7 万元，诉讼对象主要为 2022 年拖欠公司货款或检测服务费至今的客户；公司作为被告/被申请人的案件涉案金额为 3,072.3 万元，主要系前述客户拖欠公司检测服务费，公司尚未结清与相关合作方的服务费引起的诉讼。上述诉讼不会对公司的财务状况和持续经营能力构成重大不利影响。

十二、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。

十三、公司及其控股股东、实际控制人的诚信状况

适用 不适用

报告期内，公司及控股股东、实际控制人不存在未履行法院生效判决、所负数额较大的债务到期未清偿等不良诚信状况。

十四、重大关联交易

1、与日常经营相关的关联交易

适用 不适用

公司报告期末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

公司报告期末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

公司报告期末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。

十五、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

单位：万元

公司及其子公司对外担保情况（不包括对子公司的担保）										
担保对象名称	担保额度相关公告披露日期	担保额度	实际发生日期	实际担保金额	担保类型	担保物（如有）	反担保情况（如有）	担保期	是否履行完毕	是否为关联方担保
不适用										
公司对子公司的担保情况										
担保对象名称	担保额度相关公告披露日期	担保额度	实际发生日期	实际担保金额	担保类型	担保物（如有）	反担保情况（如有）	担保期	是否履行完毕	是否为关联方担保
广东凯普医学科技产业有限公司	2023年05月09日	90,000	2023年05月24日	5,274	连带责任保证、质押	股权		2023年5月5日至2033年5月4日	否	否
报告期末已审批的对子公司担保额度合计（B3）		90,000		报告期末对子公司实际担保余额合计（B4）		5,274				
子公司对子公司的担保情况										
担保对象名称	担保额度相关公告披露日期	担保额度	实际发生日期	实际担保金额	担保类型	担保物（如有）	反担保情况（如有）	担保期	是否履行完毕	是否为关联方担保
不适用										
公司担保总额（即前三大项的合计）										
报告期末已审批的担保额度合计（A3+B3+C3）		90,000		报告期末实际担保余额合计（A4+B4+C4）		5,274				
全部担保余额（即 A4+B4+C4）占公司净资产的比例				1.41%						
其中：										
为股东、实际控制人及其关联方提供担保的余额（D）				0						
直接或间接为资产负债率超过 70%的被担				0						

保对象提供的债务担保余额 (E)	
担保总额超过净资产 50%部分的金额 (F)	0
上述三项担保金额合计 (D+E+F)	0
对未到期担保合同，报告期内发生担保责任或有证据表明有可能承担连带清偿责任的情况说明 (如有)	不适用
违反规定程序对外提供担保的说明 (如有)	不适用

采用复合方式担保的具体情况说明

不适用。

3、委托他人进行现金资产管理情况

(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

产品类别	风险特征	报告期内委托理财的余额	逾期未收回的金额
银行理财产品	低风险	77,199.44 ¹	0

注：1 截至报告期末，公司委托理财余额为 77,199.44 万元，其中使用募集进行现金管理金额为 24,000 万元，使用自有资金委托理财余额为 53,199.44 万元。

公司作为单一委托人委托金融机构开展资产管理，或投资安全性较低、流动性较差的高风险委托理财具体情况

适用 不适用

(2) 委托贷款情况

适用 不适用

公司报告期不存在委托贷款。

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。

十六、募集资金使用情况

适用 不适用

1、募集资金总体使用情况

适用 不适用

单位：万元

募集年份	募集方式	证券上市日期	募集资金总额	募集资金净额(1)	本期已使用募集资金总额	已累计使用募集资金总额(2)	报告期末募集资金使用比例(3) = (2)/(1)	报告期内变更的募集资金总额	累计变更的募集资金总额	累计变更用途的募集资金总额比例	尚未使用募集资金总额	尚未使用募集资金用途及去向	闲置两年以上募集资金金额
2020	向特定对象发行股票	2020年09月16日	105,000	102,741.96	4,240.49	78,744.05	76.64%	0	0	0.00%	25,641.92 ¹	现金管理或存放于募集资金专户	19,933.29 ²
合计	--	--	105,000	102,741.96	4,240.49	78,744.05	76.64%	0	0	0.00%	25,641.92	--	19,933.29

注：1 含理财收益及扣除手续费后的利息；

2 不含理财收益及扣除手续费后的利息。

募集资金总体使用情况说明：

报告期内，公司单年度向特定对象发行股票募集资金合计已使用 4,240.49 万元。截至报告期末，公司向特定对象发行股票募集资金累计已使用 78,744.05 万元，部分募投项目节余募集资金永久补充流动资金 4,064.63 万元，尚未使用的募集资金 25,641.92 万元（含理财收益及扣除手续费后的利息）。报告期内，募集资金账户产生的利息收入扣除手续费后的净额为 15.75 万元，累计为 525.38 万元，使用募集资金进行现金管理产生的收益金额为 420.72 万元，累计为 5,183.25 万元。截至报告期末，尚未使用的募集资金金额为 25,641.92 万元；其中，募集资金现金管理未到期金额为 24,000.00 万元，存放于募集资金专户的余额为 1,641.92 万元。

2、募集资金承诺项目情况

适用 不适用

单位：万元

融资项目名称	证券上市日期	承诺投资项目和超募资金投向	项目性质	是否已变更项目(含部分变更)	募集资金承诺投资总额	调整后投资总额(1)	本报告期投入金额	截至期末累计投入金额(2)	截至期末投资进度(3) = (2)/(1)	项目达到预定可使用状态日期	本报告期实现的效益	截止报告期末累计实现的效益	是否达到预计效益	项目可行性是否发生重大变化
承诺投资项目														
2020年向特定	2020年09月16	核酸分子诊断	生产建设	否	13,200	13,200	117.95	9,642.48	73.05%	2023年03月31			不适用	否

对象发行股份	日	产品产业化项目								日				
2020年向特定对象发行股份	2020年09月16日	第三方医学实验室升级项目	运营管理	否	10,000	10,000	0	10,393.59	103.94%	2022年12月31日			不适用	否
2020年向特定对象发行股份	2020年09月16日	核酸分子诊断产品研发项目	研发项目	否	40,900	40,900	2,866.58	24,406.68	59.67%	2027年03月31日			不适用	否
2020年向特定对象发行股份	2020年09月16日	抗HPV药物研发项目	研发项目	否	9,400	9,400	1,255.96	5,059.34	53.82%	2027年03月31日			不适用	否
2020年向特定对象发行股份	2020年09月16日	补充运营资金	补流	否	29,241.96	29,241.96	0	29,241.96	100.00%	2020年09月16日			不适用	否
承诺投资项目小计				--	102,741.96	102,741.96	4,240.49	78,744.05	--	--	0	0	--	--
超募资金投向														
不适用	2020年09月16日	不适用	不适用	否						2020年09月16日	0	0	不适用	否
超募资金投向小计				--					--	--	0	0	--	--
合计				--	102,741.96	102,741.96	4,240.49	78,744.05	--	--	0	0	--	--
分项目说明未达到计划进度、预计收益的情况和原因（含“是否达到预计效益”选择“不适用”的原因）		<p>1、核酸分子诊断产品产业化项目 截至2023年3月，本项目已达到预定可使用状态，项目效益反映在实施子公司潮州凯普生物化学有限公司整体的经济效益上。项目实施前（2019年），项目实施子公司实现的净利润为14,380.82万元，2020年、2021年和2022年，项目实施子公司实现的净利润分别为21,816.58万元、38,760.42万元、84,336.96万元，取得良好的经济效益。</p> <p>2、第三方医学实验室升级项目 截至2022年12月31日，本项目募集资金已达到预定可使用状态。项目效益主要体现为通过对原第三方医学实验室进行扩建和升级，扩大检测服务范围和服务质量，提升公司盈利能力。项目实施前（2019年），本项目升级的第三方医学实验室合计实现的净利润为-3,008.86万元，2020年、2021年和2022年，上述第三方医学实验室合计实现的净利润分别为9,355.40万元、12,300.03万元、12,975.02万元，取得良好的经济效益。</p> <p>3、核酸分子诊断产品研发项目 2024年11月6日，公司召开第五届董事会第二十三次会议及第五届监事会第十八次会议，审议通过了《关于部分募投项目增加实施主体及延期的议案》，鉴于2020-2022年期间，公司研发项目的研发周期和临床试验周期变长，同时公司根据2020-2022年期间的市场需求对产品开发策略进行调整，导致公司募投项目的实施周期变长。为确保募投项目的稳步实施，同意将核酸分子诊断产品研发项目预计达到可使用状态的日期延长一年至2026年3月。</p>												

	<p>2026年3月18日，公司召开第六届董事会第四次会议，审议通过了《关于部分募投项目延期的议案》，鉴于国家应急公共卫生防控期间，公司研发项目的研发周期和临床试验周期变长，以及近年来公司根据市场需求的迫切程度对产品开发策略进行调整，导致公司募投项目的实施周期变长，同意将募投项目核酸分子诊断产品研发项目预计达到可使用状态的日期延长一年至2027年3月，延期前后募投项目的实施内容和投资总额不变。</p> <p>4、抗 HPV 药物研发项目</p> <p>2024年11月6日，公司召开第五届董事会第二十三次会议及第五届监事会第十八次会议，审议通过了《关于部分募投项目增加实施主体及延期的议案》，根据业务发展需要，结合公司整体经营发展规划及各子公司业务定位，同意抗 HPV 药物研发项目增加公司全资子公司广州凯普医药制造有限公司为实施主体；增加后，项目实施主体由广州凯普生物科技有限公司变更为广州凯普生物科技有限公司和广州凯普医药制造有限公司，并将本项目预计达到可使用状态的日期延长一年至2026年3月。</p> <p>2026年3月18日，公司召开第六届董事会第四次会议，审议通过了《关于部分募投项目延期的议案》，鉴于国家应急公共卫生防控期间，公司研发项目的研发周期和临床试验周期变长，以及近年来公司根据市场需求的迫切程度对产品开发策略进行调整，导致公司募投项目的实施周期变长，同意将募投项目抗 HPV 药物研发项目预计达到可使用状态的日期延长一年至2027年3月，延期前后募投项目的实施内容和投资总额不变。</p>
项目可行性发生重大变化的情况说明	不适用
超募资金的金额、用途及使用进展情况	不适用
存在擅自变更募集资金用途、违规占用募集资金的情形	不适用
募集资金投资项目实施地点变更情况	不适用
募集资金投资项目实施方式调整情况	不适用
募集资金投资项目先期投入及置换情况	<p>适用</p> <p>(1) 2020年10月30日，公司召开第四届董事会第十五次会议及第四届监事会第十二次会议，审议通过了《关于使用募集资金置换预先投入募投项目的自筹资金的议案》，同意使用募集资金对截至2020年9月14日公司已投入募投项目的自筹资金合计人民币3,484.44万元进行置换。上述投入与置换情况业经立信会计师事务所(特殊普通合伙)审核，并出具《广东凯普生物科技股份有限公司募集资金置换专项审核报告》(信会师报字[2020]第Z110642号)，符合《深圳证券交易所创业板股票上市规则》等相关规定，决策程序合法、有效。</p> <p>(2) 2025年3月19日，公司召开第五届董事会第二十七次会议，审议通过了《关于使用自有资金支付募投项目人员费用并以募集资金等额置换的议案》，同意公司在不影响募投项目正常实施的前提下，使用自有资金支付募投项目人员费用，后续以募集资金等额置换，定期从募集资金专户划转等额资金至公司非募集资金账户，该部分等额置换资金视同募投项目使用资金。截至报告期末，公司暂未实际使用募集资金进行人员费用置换。</p> <p>(3) 2025年10月13日，公司召开第六届董事会第二次会议，审议通过了《关于使用募集资金置换自有资金预先支付的募投项目人员费用的议案》，同意公司使用募集资金置换自有资金已预先支付的募投项目人员费用9,390,908.85元。</p>
用闲置募集资金暂时补充流动资金	不适用

情况	
项目实施出现募集资金结余的金额及原因	适用 2023 年 4 月 13 日，公司召开第五届董事会第六次会议和第五届监事会第五次会议，审议通过《关于部分募集资金投资项目结项并将节余募集资金永久补充流动资金的议案》，鉴于募集资金投资项目“核酸分子诊断产品产业化项目”已达到预定可使用状态，为了更合理地使用募集资金，提高募集资金使用效率，董事会同意公司将上述项目予以结项，并将节余募集资金（包括现金管理收益及银行存款利息）永久补充流动资金，用于公司日常生产经营活动（实际转出金额以资金转出当日专户余额扣减尚未支付的项目尾款为准）。2023 年 5 月 5 日，公司召开 2022 年年度股东大会审议通过上述事项。
尚未使用的募集资金用途及去向	截至报告期末，尚未使用的募集资金金额为 25,641.92 万元（含理财收益及扣除手续费后的利息）；其中，24,000 万元在董事会审议通过的额度和期限内进行现金管理，1,641.92 万元存放于募集资金专户。
募集资金使用及披露中存在的问题或其他情况	无

3、募集资金变更项目情况

适用 不适用

4、中介机构关于募集资金存储与使用情况的核查意见

适用 不适用

中信证券股份有限公司认为：公司 2025 年度募集资金存放与使用情况符合《证券发行上市保荐业务管理办法》《深圳证券交易所创业板股票上市规则》《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》等法律法规、规范性文件及公司募集资金管理办法的要求，不存在违规使用募集资金的情形，募集资金具体使用情况与已披露情况一致。

立信会计师事务所（特殊普通合伙）认为，公司 2025 年度募集资金存放与使用情况专项报告在所有重大方面按照中国证券监督管理委员会《上市公司募集资金监管规则》（证监会公告〔2025〕10 号）、《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》以及《深圳证券交易所创业板上市公司自律监管指南第 2 号——公告格式》的相关规定编制，如实反映了公司 2025 年度募集资金存放、管理与使用情况。

公司报告期不存在募集资金变更项目情况。

十七、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。

十八、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	11,336,303	1.75%	0	0	0	0	0	11,336,303	1.75%
1、国家持股	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
2、国有法人持股	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
3、其他内资持股	403,188	0.06%	0	0	0	0	0	403,188	0.06%
其中：境内法人持股	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
境内自然人持股	403,188	0.06%	0	0	0	0	0	403,188	0.06%
4、外资持股	10,933,115	1.69%	0	0	0	0	0	10,933,115	1.69%
其中：境外法人持股	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
境外自然人持股	10,933,115	1.69%	0	0	0	0	0	10,933,115	1.69%
二、无限售条件股份	635,164,371	98.25%	0	0	0	0	0	635,164,371	98.25%
1、人民币普通股	635,164,371	98.25%	0	0	0	0	0	635,164,371	98.25%
2、境内上市的外资股	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
3、境外上市的外资股	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%
4、其	0	0.00%	0	0	0	0	0	0	0.00%

	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
他									
三、股份总数	646,500,674	100.00%	0	0	0	0	0	646,500,674	100.00%

股份变动的理由

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

指标	股份变动前	股份变动后
	最近一年	最近一年
基本每股收益(元/股)	-0.20	-0.21
稀释每股收益(元/股)	-0.20	-0.21
归属于公司普通股股东的每股净资产(元)	5.80	5.80

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

二、证券发行与上市情况

1、报告期内证券发行（不含优先股）情况

适用 不适用

2、公司股份总数及股东结构的变动、公司资产和负债结构的变动情况说明

适用 不适用

3、现存的内部职工股情况

适用 不适用

三、股东和实际控制人情况

1、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	26,944	年度报告披露日前上一月末普通股股东总数	38,970	报告期末表决权恢复的优先股股东总数（如有）（参见注9）	0	年度报告披露日前上一月末表决权恢复的优先股股东总数（如有）（参见注9）	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	
香港科技创业股份有限公司	境外法人	29.88%	193,198,317	0	0	193,198,317	不适用	0	
云南众合之企业管理有限公司	境内非国有法人	6.21%	40,147,564	0	0	40,147,564	质押	25,930,000	
深圳国调招商并购股权投资基金合伙企业（有限合伙）	境内非国有法人	4.76%	30,765,712	0	0	30,765,712	不适用	0	
云南炎辰企业管理有限公司	境内非国有法人	2.26%	14,637,483	0	0	14,637,483	质押	9,890,000	
王建瑜	境外自然人	1.69%	10,937,782	0	8,203,336	2,734,446	不适用	0	
龙喜福	境内自然人	0.59%	3,830,350	659,300	0	3,830,350	不适用	0	
赵雪芳	境内自然人	0.57%	3,679,800	379,500	0	3,679,800	不适用	0	
管秩生	境外自然人	0.56%	3,639,705	0	2,729,779	909,926	不适用	0	
祁玉峰	境内自然人	0.49%	3,173,000	0	0	3,173,000	不适用	0	
招商银行股份有限公司-永赢中证全指医疗器械	其他	0.30%	1,943,773	928,273	0	1,943,773	不适用	0	

交易型开放式指数证券投资基金								
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 4）	不适用							
上述股东关联关系或一致行动的说明	王建瑜与管秩生为母子关系；王建瑜与管秩生均为香港科创的实际控制人之一；云南炎辰企业管理有限公司的股东之一王健辉与王建瑜是兄妹关系；云南众合之、云南炎辰企业管理有限公司的股东之一李湘娟为王建瑜的兄长的配偶。除此之外，公司未知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（如有）（参见注 10）	截至报告期末，公司回购专用证券账户持有公司股份 18,877,825 股，持有比例 2.92%，在全体股东排名中和全体无限售流通股股东中均排第四名。上表和下表已剔除该回购专户，并将全体股东排名及全体无限售流通股股东排名中第十一名股东分别列示其中，作为剔除公司回购专户后的全体股东排名及全体无限售流通股股东排名中的第十名股东。							
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					
香港科技创业股份有限公司	193,198,317.00	人民币普通股	193,198,317.00					
云南众合之企业管理有限公司	40,147,564.00	人民币普通股	40,147,564.00					
深圳国调招商并购股权投资基金合伙企业（有限合伙）	30,765,712.00	人民币普通股	30,765,712.00					
云南炎辰企业管理有限公司	14,637,483.00	人民币普通股	14,637,483.00					
龙喜福	3,830,350.00	人民币普通股	3,830,350.00					
赵雪芳	3,679,800.00	人民币普通股	3,679,800.00					
祁玉峰	3,173,000.00	人民币普通股	3,173,000.00					
王建瑜	2,734,446.00	人民币普通股	2,734,446.00					
招商银行股份有限公司—永赢中证全指医疗器械交易型开放式指数证券投资基金	1,943,773.00	人民币普通股	1,943,773.00					
招商银行股份有限公司—鹏华启航量化选股混合型发起式证券投资基金	1,593,650.00	人民币普通股	1,593,650.00					
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	王建瑜与管秩生为母子关系；王建瑜与管秩生均为香港科创的实际控制人之一；云南炎辰企业管理有限公司的股东之一王健辉与王建瑜是兄妹关系；云南众合之、云南炎辰企业管理有限公司的股东之一李湘娟为王建瑜的兄长的配偶。除此之外，公司未知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。							
参与融资融券业务股东情况说明（如有）（参见注 5）	祁玉峰通过普通证券账户持有公司股份数量为 0 股，通过融资融券账户持股数量为 3,173,000 股，实际合计持有 3,173,000 股。龙喜福通过普通证券账户持有公司股份数量为 825,900 股，通过融资融券账户持股数量为 3,004,450 股，实际合计持有 3,830,350 股。							

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

适用 不适用

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。

2、公司控股股东情况

控股股东性质：外商控股

控股股东类型：法人

控股股东名称	法定代表人/单位负责人	成立日期	组织机构代码	主要经营业务
香港科创	不适用	2000 年 01 月 26 日	不适用	投资
控股股东报告期内控股和参股的其他境内外上市公司的股权情况	不适用			

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。

3、公司实际控制人及其一致行动人

实际控制人性质：境外自然人

实际控制人类型：自然人

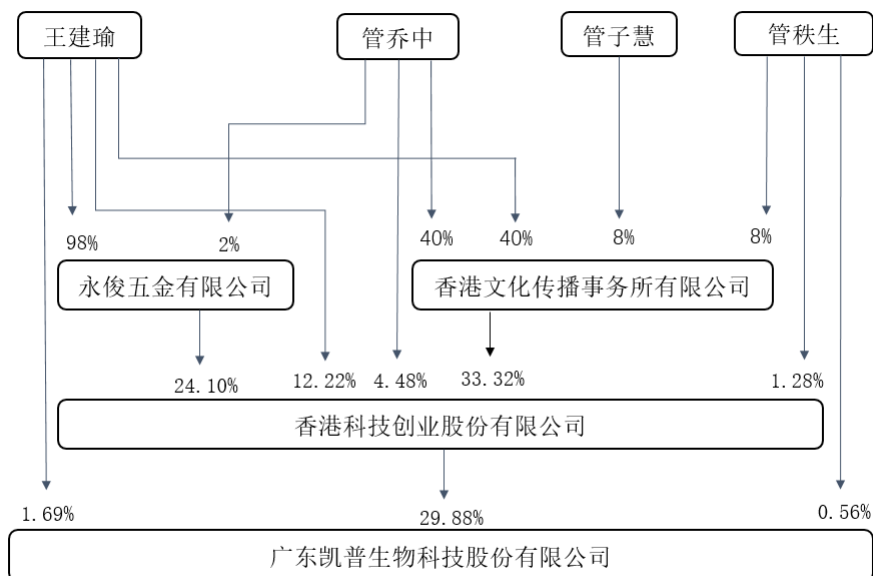
实际控制人姓名	与实际控制人关系	国籍	是否取得其他国家或地区居留权
王建瑜	本人	中国香港	是
管乔中	本人	中国香港	是
管秩生	本人	中国香港	是
管子慧	本人	中国香港	是
主要职业及职务	管乔中为公司董事长；王建瑜为公司董事、总经理；管秩生为公司董事、常务副总经理；管子慧为公司全资子公司凯普生物科技有限公司员工。		
过去 10 年曾控股的境内外上市公司情况	不适用		

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。

公司与实际控制人之间的产权及控制关系的方框图



注：1. 上述比例为截至2025年12月31日数据；
2. 相关比例计算时总股本未扣除公司回购股份数量。

实际控制人通过信托或其他资产管理方式控制公司

适用 不适用

4、公司控股股东或第一大股东及其一致行动人累计质押股份数量占其所持公司股份数量比例达到 80%

适用 不适用

5、其他持股在 10%以上的法人股东

适用 不适用

6、控股股东、实际控制人、重组方及其他承诺主体股份限制减持情况

适用 不适用

四、股份回购在报告期的具体实施情况

股份回购的实施进展情况

适用 不适用

方案披露时间	拟回购股份数量（股）	占总股本的比例	拟回购金额（万元）	拟回购期间	回购用途	已回购数量（股）	已回购数量占股权激励计划所涉及的标的股票的比例（如有）
2024 年 11 月 15 日			5000-10000	自董事会审议通过本次回购股份方案之日起 3 个月内	本次回购股份可在披露本公告 12 个月后采用集中竞价交易方式出	8,453,825	

方案披露时间	拟回购股份数量（股）	占总股本的比例	拟回购金额（万元）	拟回购期间	回购用途	已回购数量（股）	已回购数量占股权激励计划所涉及的标的股票的比例（如有）
					售，公司如未能在披露本公告后三年内完成出售，未转让部分应予以注销并相应减少公司注册资本。		

采用集中竞价交易方式减持回购股份的实施进展情况

适用 不适用

五、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

审计意见类型	标准的无保留意见
审计报告签署日期	2026 年 04 月 27 日
审计机构名称	立信会计师事务所（特殊普通合伙）
审计报告文号	信会师报字[2026]第 ZI10283 号
注册会计师姓名	巫扬华、王蓉

审计报告正文

广东凯普生物科技股份有限公司全体股东：

一、审计意见

我们审计了广东凯普生物科技股份有限公司（以下简称凯普生物）财务报表，包括 2025 年 12 月 31 日的合并及母公司资产负债表，2025 年度的合并及母公司利润表、合并及母公司现金流量表、合并及母公司所有者权益变动表以及相关财务报表附注。

我们认为，后附的财务报表在所有重大方面按照企业会计准则的规定编制，公允反映了凯普生物 2025 年 12 月 31 日的合并及母公司财务状况以及 2025 年度的合并及母公司经营成果和现金流量。

二、形成审计意见的基础

我们按照中国注册会计师审计准则的规定执行了审计工作。审计报告的“注册会计师对财务报表审计的责任”部分进一步阐述了我们在这些准则下的责任。按照《中国注册会计师独立性准则第 1 号——财务报表审计和审阅业务对独立性的要求》和中国注册会计师职业道德守则，我们独立于凯普生物，并履行了职业道德方面的其他责任。我们在审计中遵循了对公众利益实体审计的独立性要求。我们相信，我们获取的审计证据是充分、适当的，为发表审计意见提供了基础。

三、关键审计事项

关键审计事项是我们根据职业判断，认为对本期财务报表审计最为重要的事项。这些事项的应对以对财务报表整体进行审计并形成审计意见为背景，我们不对这些事项单独发表意见。

我们在审计中识别出的关键审计事项汇总如下：

关键审计事项	该事项在审计中是如何应对的
（一）应收账款坏账准备的计提	
<p>截至 2025 年 12 月 31 日，凯普生物合并财务报表中应收账款期末余额为 1,645,304,879.18 元，坏账准备 948,331,921.81 元，账面价值 696,972,957.37 元。</p> <p>公司管理层以预期信用损失为基础，对应收账款进行减值测试并确认坏账准备。对应收账款的可收回性进行估计并进行减值测试，涉及管理层的重大会计估计和判断，基于</p>	<p>我们针对应收账款坏账准备执行的主要审计程序包括：</p> <p>（1）了解、评价与应收账款减值相关的内部控制设计，并测试关键内部控制运行的有效性；</p> <p>（2）了解公司的信用政策，结合行业特点及信用风险特征，评价管理层制定的相关会计政策是否符合企业会计</p>

关键审计事项	该事项在审计中是如何应对的
<p>应收账款账面价值重大及管理层的估计和判断具有不确定性，因此我们将应收账款坏账准备的计提识别为关键审计事项。</p> <p>关于应收账款坏账准备计提的会计政策详见附注五、11；关于应收账款账面余额及坏账准备的披露详见附注七、4。</p>	<p>准则的规定；</p> <p>(3) 获取管理层评估应收账款是否发生减值以及确认预期损失率所依据的数据及相关资料，检查公司应收账款的账龄迁徙情况、历史坏账情况、预期信用损失判断等，评价应收账款预期信用损失率的合理性及应收账款坏账准备计提的充分性；</p> <p>(4) 选取金额重大的应收账款，通过分析应收款项的账龄和客户信用情况，结合应收款项函证程序及期后回款情况，评价坏账准备计提的合理性；</p> <p>(5) 重新计算预期信用损失模型计算的坏账准备金额，评价其是否准确。</p>
(二) 收入确认	
<p>凯普生物 2025 年度合并报表营业收入为 669,642,058.53 元，主要来源于分子诊断检测试剂的销售以及为客户提供医学检验服务。由于营业收入是凯普生物的关键业绩指标，且就此使得收入确认存在可能被操纵以达到目标或预期的固有风险，因此，我们将分子诊断检测试剂的销售以及医学检验服务收入的确认识别为关键审计事项。</p> <p>关于收入确认的会计政策详见附注五、27；关于营业收入的披露详见附注七、38。</p>	<p>我们针对收入确认执行的主要审计程序包括：</p> <p>(1) 了解和评价管理层与收入确认相关的关键内部控制的设计和运行有效性；</p> <p>(2) 通过检查销售合同、订单及与管理层的访谈，识别与商品控制权转移相关的合同条款与条件，评价收入确认时点是否符合企业会计准则的要求；</p> <p>(3) 对于分子诊断检测试剂的销售收入，对本期记录的收入交易选取样本，核对发票、销售合同、出库签收单等支持性证据，进行实质性测试，评价收入确认的真实性和完整性；</p> <p>(4) 对于医学检验服务收入，获取检测服务收入明细，对本期记录的检验收入选取样本，检查相关合同、发票及检测报告，核对相关设备检测数据、公司业务系统检测记录、政府相关平台检测信息数据以及收款记录等支持性证据，进行实质性测试，评价收入确认的真实性和完整性；</p> <p>(5) 针对资产负债表日前后确认的营业收入执行抽样测试，检查销售合同或订单、销售发票、销售出库单、货物签收单、检测报告等，以评价收入是否被记录于恰当的会计期间；</p> <p>(6) 针对收入执行分析程序，包括结合产品及服务的</p>

关键审计事项	该事项在审计中是如何应对的
	类型对收入及毛利情况执行分析，以评价主要产品毛利率变动的合理性。

四、其他信息

凯普生物管理层（以下简称管理层）对其他信息负责。其他信息包括凯普生物 2025 年年度报告中涵盖的信息，但不包括财务报表和我们的审计报告。

我们对财务报表发表的审计意见不涵盖其他信息，我们也不对其他信息发表任何形式的鉴证结论。

结合我们对财务报表的审计，我们的责任是阅读其他信息，在此过程中，考虑其他信息是否与财务报表或我们在审计过程中了解到的情况存在重大不一致或者似乎存在重大错报。

基于我们已执行的工作，如果我们确定其他信息存在重大错报，我们应当报告该事实。在这方面，我们无任何事项需要报告。

五、管理层和治理层对财务报表的责任

管理层负责按照企业会计准则的规定编制财务报表，使其实现公允反映，并设计、执行和维护必要的内部控制，以使财务报表不存在由于舞弊或错误导致的重大错报。

在编制财务报表时，管理层负责评估凯普生物的持续经营能力，披露与持续经营相关的事项（如适用），并运用持续经营假设，除非计划进行清算、终止运营或别无其他现实的选择。

治理层负责监督凯普生物的财务报告过程。

六、注册会计师对财务报表审计的责任

我们的目标是对财务报表整体是否不存在由于舞弊或错误导致的重大错报获取合理保证，并出具包含审计意见的审计报告。合理保证是高水平的保证，但并不能保证按照审计准则执行的审计在某一重大错报存在时总能发现。错报可能由于舞弊或错误导致，如果合理预期错报单独或汇总起来可能影响财务报表使用者依据财务报表作出的经济决策，则通常认为错报是重大的。

在按照审计准则执行审计工作的过程中，我们运用职业判断，并保持职业怀疑。同时，我们也执行以下工作：

（一）识别和评估由于舞弊或错误导致的财务报表重大错报风险，设计和实施审计程序以应对这些风险，并获取充分、适当的审计证据，作为发表审计意见的基础。由于舞弊可能涉及串通、伪造、故意遗漏、虚假陈述或凌驾于内部控制之上，未能发现由于舞弊导致的重大错报的风险高于未能发现由于错误导致的重大错报的风险。

（二）了解与审计相关的内部控制，以设计恰当的审计程序。

（三）评价管理层选用会计政策的恰当性和作出会计估计及相关披露的合理性。

（四）对管理层使用持续经营假设的恰当性得出结论。同时，根据获取的审计证据，就可能导致对凯普生物持续经营能力产生重大疑虑的事项或情况是否存在重大不确定性得出结论。如果我们得出结论认为存在重大不确定性，审计准则要求我们在审计报告中提请报表使用者注意财务报表中的相关披露；如果披露不充分，我们应当发表非无保留意见。我们的结论基于截至审计报告日可获得的信息。然而，未来的事项或情况可能导致凯普生物不能持续经营。

（五）评价财务报表的总体列报（包括披露）、结构和内容，并评价财务报表是否公允反映相关交易和事项。

(六) 就凯普生物中实体或业务活动的财务信息获取充分、适当的审计证据，以对合并财务报表发表审计意见。我们负责指导、监督和执行集团审计，并对审计意见承担全部责任。

我们与治理层就计划的审计范围、时间安排和重大审计发现等事项进行沟通，包括沟通我们在审计中识别出的值得关注的内部控制缺陷。

我们还就已遵守与独立性相关的职业道德要求向治理层提供声明，并与治理层沟通可能被合理认为影响我们独立性的所有关系和其他事项，以及相关的防范措施（如适用）。

在与治理层沟通过的事项中，我们确定哪些事项对本期财务报表审计最为重要，因而构成关键审计事项。我们在审计报告中描述这些事项，除非法律法规禁止公开披露这些事项，或在极少数情形下，如果合理预期在审计报告中沟通某事项造成的负面后果超过在公众利益方面产生的益处，我们确定不应在审计报告中沟通该事项。

立信会计师事务所
(特殊普通合伙)

中国注册会计师：巫扬华
(项目合伙人)

中国注册会计师：王蓉

中国·上海

2026年4月27日

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：广东凯普生物科技股份有限公司

2025年12月31日

单位：元

项目	期末余额	期初余额
流动资产：		
货币资金	798,561,108.59	712,357,379.26
结算备付金		
拆出资金		
交易性金融资产	240,150,167.11	627,833.24
衍生金融资产		
应收票据	4,425,774.61	4,251,369.70
应收账款	696,972,957.37	1,094,370,712.05
应收款项融资		
预付款项	6,098,137.48	5,256,120.47
应收保费		
应收分保账款		

应收分保合同准备金		
其他应收款	14,446,249.15	10,981,484.87
其中：应收利息		
应收股利		
买入返售金融资产		
存货	61,856,208.93	65,662,916.94
其中：数据资源		
合同资产		
持有待售资产		
一年内到期的非流动资产		
其他流动资产	71,594,443.45	332,135,121.76
流动资产合计	1,894,105,046.69	2,225,642,938.29
非流动资产：		
发放贷款和垫款		
债权投资		
其他债权投资		
长期应收款		
长期股权投资	38,927,871.30	36,006,411.98
其他权益工具投资	270,647,610.28	292,230,568.69
其他非流动金融资产	222,353,009.38	217,470,038.72
投资性房地产		
固定资产	1,274,399,145.27	1,164,062,634.24
在建工程	32,183,112.04	232,586,931.57
生产性生物资产		
油气资产		
使用权资产	8,036,879.57	10,882,687.53
无形资产	252,703,790.75	259,275,502.80
其中：数据资源		
开发支出	30,452,850.73	23,849,054.52
其中：数据资源		
商誉		
长期待摊费用	25,551,243.38	37,047,986.54
递延所得税资产	66,770,674.98	86,321,250.52
其他非流动资产	31,535,166.93	37,609,295.31
非流动资产合计	2,253,561,354.61	2,397,342,362.42
资产总计	4,147,666,401.30	4,622,985,300.71
流动负债：		
短期借款	6,824,682.94	21,627,740.30
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		
应付账款	86,362,084.96	106,745,565.53
预收款项		
合同负债	10,962,115.85	14,859,766.41
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	47,710,126.74	67,899,842.45
应交税费	10,104,430.36	13,189,791.93
其他应付款	182,979,364.83	208,308,817.90
其中：应付利息		
应付股利	5,435,030.28	6,960,966.11
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	6,263,411.09	7,905,324.29
其他流动负债	1,118,908.51	1,009,578.01
流动负债合计	352,325,125.28	441,546,426.82
非流动负债：		
保险合同准备金		
长期借款	73,240,000.00	52,787,539.32
应付债券		
其中：优先股		
永续债		
租赁负债	3,236,171.43	5,191,028.20
长期应付款		
长期应付职工薪酬		
预计负债	2,248,005.66	692,998.57
递延收益	6,935,830.18	9,150,332.54
递延所得税负债	47,870,078.17	67,068,827.22
其他非流动负债		
非流动负债合计	133,530,085.44	134,890,725.85
负债合计	485,855,210.72	576,437,152.67
所有者权益：		
股本	646,500,674.00	646,500,674.00
其他权益工具		
其中：优先股		
永续债		
资本公积	667,106,546.17	785,488,354.08
减：库存股	110,145,478.95	65,125,477.39
其他综合收益	125,097,856.16	191,845,343.30
专项储备		
盈余公积	87,555,295.20	87,555,295.20
一般风险准备		

未分配利润	2,332,239,236.21	2,463,181,689.25
归属于母公司所有者权益合计	3,748,354,128.79	4,109,445,878.44
少数股东权益	-86,542,938.21	-62,897,730.40
所有者权益合计	3,661,811,190.58	4,046,548,148.04
负债和所有者权益总计	4,147,666,401.30	4,622,985,300.71

法定代表人：管乔中

主管会计工作负责人：李庆辉

会计机构负责人：罗翠红

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	19,495,440.84	1,914,127.46
交易性金融资产		
衍生金融资产		
应收票据	288,000.00	2,090,987.67
应收账款	49,652,010.79	90,759,269.96
应收款项融资		
预付款项	944,607.33	2,621,983.56
其他应收款	582,840,436.03	687,358,403.58
其中：应收利息		
应收股利	109,500,000.00	206,500,000.00
存货	1,341,396.84	2,868,498.96
其中：数据资源		
合同资产		
持有待售资产		
一年内到期的非流动资产		
其他流动资产	1,745,922.57	425,061.09
流动资产合计	656,307,814.40	788,038,332.28
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	1,388,482,197.28	1,287,023,544.29
其他权益工具投资	114,865,266.40	113,254,573.40
其他非流动金融资产		
投资性房地产		
固定资产	97,883,566.08	107,099,965.93
在建工程		
生产性生物资产		
油气资产		
使用权资产	315,554.94	
无形资产	750,943.16	669,808.68
其中：数据资源		

开发支出		
其中：数据资源		
商誉		
长期待摊费用	427,739.00	484,188.27
递延所得税资产	6,800,469.49	4,080,473.13
其他非流动资产	201,950.00	
非流动资产合计	1,609,727,686.35	1,512,612,553.70
资产总计	2,266,035,500.75	2,300,650,885.98
流动负债：		
短期借款		
交易性金融负债		
衍生金融负债		
应付票据		
应付账款	1,841,373.84	12,061,763.23
预收款项		
合同负债	2,050,101.38	2,507,509.36
应付职工薪酬	1,263,557.50	1,385,554.17
应交税费	868,139.02	704,767.34
其他应付款	537,665,476.78	507,485,707.10
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	331,312.48	
其他流动负债	266,513.17	325,976.21
流动负债合计	544,286,474.17	524,471,277.41
非流动负债：		
长期借款	20,500,000.00	
应付债券		
其中：优先股		
永续债		
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		
递延所得税负债	5,611,166.56	8,377,158.81
其他非流动负债		
非流动负债合计	26,111,166.56	8,377,158.81
负债合计	570,397,640.73	532,848,436.22
所有者权益：		
股本	646,500,674.00	646,500,674.00
其他权益工具		
其中：优先股		
永续债		

资本公积	754,022,204.38	754,022,204.38
减：库存股	110,145,478.95	65,125,477.39
其他综合收益	28,785,476.44	44,416,387.39
专项储备		
盈余公积	87,555,295.20	87,555,295.20
未分配利润	288,919,688.95	300,433,366.18
所有者权益合计	1,695,637,860.02	1,767,802,449.76
负债和所有者权益总计	2,266,035,500.75	2,300,650,885.98

3、合并利润表

单位：元

项目	2025 年度	2024 年度
一、营业总收入	669,642,058.53	815,528,791.93
其中：营业收入	669,642,058.53	815,528,791.93
利息收入		
已赚保费		
手续费及佣金收入		
二、营业总成本	774,736,219.20	1,006,571,895.71
其中：营业成本	365,187,752.55	426,724,453.06
利息支出		
手续费及佣金支出		
退保金		
赔付支出净额		
提取保险责任合同准备金净额		
保单红利支出		
分保费用		
税金及附加	11,748,919.42	11,221,551.23
销售费用	166,884,445.33	260,803,852.59
管理费用	206,497,211.78	221,200,576.60
研发费用	62,385,576.27	85,637,867.59
财务费用	-37,967,686.15	983,594.64
其中：利息费用	3,183,250.62	1,577,452.76
利息收入	18,411,066.30	22,249,930.08
加：其他收益	6,675,766.57	6,120,564.87
投资收益（损失以“-”号填列）	-1,125,109.60	5,153,928.52
其中：对联营企业和合营企业的投资收益	-2,778,540.68	-121,000.40
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）	4,973,032.53	4,050,096.00
信用减值损失（损失以“－”号填列）	-34,934,898.12	-608,006,152.48
资产减值损失（损失以“－”号填列）	-27,334,497.51	-37,745,728.58
资产处置收益（损失以“－”号填列）	434,231.78	-248,851.50
三、营业利润（亏损以“－”号填列）	-156,405,635.02	-821,719,246.95
加：营业外收入	2,186,321.99	731,930.32
减：营业外支出	15,101,546.99	11,980,037.40
四、利润总额（亏损总额以“－”号填列）	-169,320,860.02	-832,967,354.03
减：所得税费用	12,959,540.23	117,382,815.76
五、净利润（净亏损以“－”号填列）	-182,280,400.25	-950,350,169.79
（一）按经营持续性分类		
1.持续经营净利润（净亏损以“－”号填列）	-182,280,400.25	-950,350,169.79
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	-130,942,453.04	-654,881,994.73
2.少数股东损益	-51,337,947.21	-295,468,175.06
六、其他综合收益的税后净额	-66,747,487.14	4,588,473.21
归属母公司所有者的其他综合收益的税后净额	-66,747,487.14	4,588,473.21
（一）不能重分类进损益的其他综合收益	-32,821,780.10	-25,485,583.80
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	-32,821,780.10	-25,485,583.80
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	-33,925,707.04	30,074,057.01
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	-33,925,707.04	30,074,057.01
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	-249,027,887.39	-945,761,696.58
归属于母公司所有者的综合收益总	-197,689,940.18	-650,293,521.52

额		
归属于少数股东的综合收益总额	-51,337,947.21	-295,468,175.06
八、每股收益：		
（一）基本每股收益	-0.21	-1.02
（二）稀释每股收益	-0.21	-1.02

本期发生同一控制下企业合并的，被合并方在合并前实现的净利润为：元，上期被合并方实现的净利润为：元。

法定代表人：管乔中

主管会计工作负责人：李庆辉

会计机构负责人：罗翠红

4、母公司利润表

单位：元

项目	2025 年度	2024 年度
一、营业收入	33,262,353.16	58,599,260.12
减：营业成本	20,653,373.75	20,480,809.14
税金及附加	993,692.22	1,332,324.93
销售费用	7,399,148.56	11,211,707.40
管理费用	12,959,119.42	13,032,722.71
研发费用	3,502,327.14	4,472,111.83
财务费用	-581,228.53	1,042,779.77
其中：利息费用	790,672.08	
利息收入	62,319.91	43,766.27
加：其他收益	900,000.00	551,456.40
投资收益（损失以“-”号填列）	558,652.99	352,011.13
其中：对联营企业和合营企业的投资收益	558,652.99	318,178.75
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益（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）		
信用减值损失（损失以“-”号填列）	-2,266,092.73	-11,445,490.70
资产减值损失（损失以“-”号填列）	-1,293,305.87	-174,180.89
资产处置收益（损失以“-”号填列）	-34,316.49	-205,628.88
二、营业利润（亏损以“-”号填列）	-13,799,141.50	-3,895,028.60
加：营业外收入	246.48	29,056.94
减：营业外支出	442,374.77	115,163.45
三、利润总额（亏损总额以“-”号填列）	-14,241,269.79	-3,981,135.11
减：所得税费用	-2,727,592.56	-1,115,730.88
四、净利润（净亏损以“-”号填列）	-11,513,677.23	-2,865,404.23

（一）持续经营净利润（净亏损以“－”号填列）	-11,513,677.23	-2,865,404.23
（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	-15,630,910.95	
（一）不能重分类进损益的其他综合收益	-15,630,910.95	
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	-15,630,910.95	
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	-27,144,588.18	-2,865,404.23
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 年度	2024 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	1,078,014,877.59	1,028,859,142.74
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	8,881.42	12,651,730.79
收到其他与经营活动有关的现金	41,254,332.07	34,013,120.44
经营活动现金流入小计	1,119,278,091.08	1,075,523,993.97
购买商品、接受劳务支付的现金	161,336,433.12	170,725,614.95
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	322,961,488.93	380,422,590.77
支付的各项税费	55,623,310.03	129,876,330.05
支付其他与经营活动有关的现金	237,748,112.19	315,721,006.69
经营活动现金流出小计	777,669,344.27	996,745,542.46
经营活动产生的现金流量净额	341,608,746.81	78,778,451.51
二、投资活动产生的现金流量：		
收回投资收到的现金	745,342,727.59	694,414,259.16
取得投资收益收到的现金	2,245,585.83	
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额	1,636,578.83	398,798.64
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	40,000,000.00	
投资活动现金流入小计	789,224,892.25	694,813,057.80
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金	92,394,164.83	148,332,554.69
投资支付的现金	761,242,882.19	656,830,239.79
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	78,835,328.00	
投资活动现金流出小计	932,472,375.02	805,162,794.48
投资活动产生的现金流量净额	-143,247,482.77	-110,349,736.68
三、筹资活动产生的现金流量：		
吸收投资收到的现金	8,000,000.00	
其中：子公司吸收少数股东投资收到的现金	8,000,000.00	
取得借款收到的现金	46,000,000.00	55,318,592.00
收到其他与筹资活动有关的现金	5,812,675.91	
筹资活动现金流入小计	59,812,675.91	55,318,592.00
偿还债务支付的现金	45,059,792.00	11,617,500.00
分配股利、利润或偿付利息支付的现金	4,884,299.56	44,458,297.57
其中：子公司支付给少数股东的股利、利润	1,388,618.90	
支付其他与筹资活动有关的现金	152,984,126.29	74,511,344.48
筹资活动现金流出小计	202,928,217.85	130,587,142.05
筹资活动产生的现金流量净额	-143,115,541.94	-75,268,550.05
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响	-9,394,780.05	7,587,913.70
五、现金及现金等价物净增加额	45,850,942.05	-99,251,921.52
加：期初现金及现金等价物余额	662,115,776.09	761,367,697.61
六、期末现金及现金等价物余额	707,966,718.14	662,115,776.09

6、母公司现金流量表

单位：元

项目	2025 年度	2024 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	77,468,725.12	64,783,852.63
收到的税费返还		
收到其他与经营活动有关的现金	39,906,534.81	538,543,292.73
经营活动现金流入小计	117,375,259.93	603,327,145.36
购买商品、接受劳务支付的现金	19,799,374.31	14,255,875.87
支付给职工以及为职工支付的现金	8,226,312.55	8,432,259.66
支付的各项税费	3,794,995.01	7,373,448.18
支付其他与经营活动有关的现金	15,437,262.68	677,202,258.76
经营活动现金流出小计	47,257,944.55	707,263,842.47
经营活动产生的现金流量净额	70,117,315.38	-103,936,697.11
二、投资活动产生的现金流量：		
收回投资收到的现金		123,033,832.38
取得投资收益收到的现金	97,000,000.00	93,500,000.00
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额	43,723.60	67,757.95
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	97,043,723.60	216,601,590.33
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金	3,038,426.24	3,426,710.56
投资支付的现金	120,900,000.00	13,000,000.00
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	123,938,426.24	16,426,710.56
投资活动产生的现金流量净额	-26,894,702.64	200,174,879.77
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	45,000,000.00	
收到其他与筹资活动有关的现金		
筹资活动现金流入小计	45,000,000.00	
偿还债务支付的现金	24,500,000.00	
分配股利、利润或偿付利息支付的现金	760,194.17	41,733,618.81
支付其他与筹资活动有关的现金	45,380,001.55	65,114,751.95
筹资活动现金流出小计	70,640,195.72	106,848,370.76
筹资活动产生的现金流量净额	-25,640,195.72	-106,848,370.76
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响		
五、现金及现金等价物净增加额	17,582,417.02	-10,610,188.10
加：期初现金及现金等价物余额	1,904,552.08	12,514,740.18
六、期末现金及现金等价物余额	19,486,969.10	1,904,552.08

7、合并所有者权益变动表

本期金额

单位：元

项目	2025 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、上年期末余额	646,500,674.00				785,488,354.08	65,125,477.39	191,845,343.30		87,555,295.20		2,463,181,689.25		4,109,445,878.44	-62,897,730.40	4,046,548,148.04
加：会计政策变更															
期差错更正															
其他															
二、本年期初余额	646,500,674.00				785,488,354.08	65,125,477.39	191,845,343.30		87,555,295.20		2,463,181,689.25		4,109,445,878.44	-62,897,730.40	4,046,548,148.04
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）					-118,381,807.91	45,020,001.56	-66,747,487.14				-130,942,453.04		-361,091,749.65	-23,645,207.81	-384,736,957.46
（一）综合收益总额							-66,747,487.14				-130,942,453.04		-197,689,940.18	-51,337,947.21	-249,027,887.39
（二）所有者投入和减少资本					-118,381,807.91	45,020,001.56							-163,401,809.47	27,692,739.40	-135,709,070.07
1.所有者投入的普通股						45,020,001.56							-45,020,001.56		-45,020,001.56
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					315,931.49								315,931.49		315,931.49
4. 其他					-118,697,739.40								-118,697,739.40	27,692,739.40	-91,005,000.00
(三) 利润分配															
1. 提取盈余公积															
2. 提取一般风险准备															
3. 对所有者（或股东）的分配															
4. 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、本期末余额	646,500,674.00				667,106,546.17	110,145,478.95	125,097,856.16		87,555,295.20		2,332,239,236.21		3,748,354,128.79	-86,542,938.21	3,661,811,190.58

上期金额

单位：元

项目	2024 年度														
	归属于母公司所有者权益												少数股东	所有者权	
	股本	其他权益工具	资本	减：	其他	专项	盈余	一般	未分	其他	小计				

		优先 股	永续 债	其他	公积	库存 股	综合 收益	储备	公积	风险 准备	配利 润			权益	益合 计
一、 上年 期末 余额	649, 149, 874. 00				877, 518, 246. 44	100, 000, 734. 93	187, 256, 870. 09		87,5 55,2 95.2 0		3,15 9,79 7,30 2.79		4,86 1,27 6,85 3.59	237, 459, 429. 96	5,09 8,73 6,28 3.55
加： ：会 计政 策变 更															
期差 错更 正															
他															
二、 本年 期初 余额	649, 149, 874. 00				877, 518, 246. 44	100, 000, 734. 93	187, 256, 870. 09		87,5 55,2 95.2 0		3,15 9,79 7,30 2.79		4,86 1,27 6,85 3.59	237, 459, 429. 96	5,09 8,73 6,28 3.55
三、 本期 增减 变动 金额 (减 少以 “－ ”号 填 列)	- 2,64 9,20 0.00				- 92,0 29,8 92.3 6	- 34,8 75,2 57.5 4	4,58 8,47 3.21				- 696, 615, 613. 54		- 751, 830, 975. 15	- 300, 357, 160. 36	- 1,05 2,18 8,13 5.51
(一) 综合 收益 总额							4,58 8,47 3.21				- 654, 881, 994. 73		- 650, 293, 521. 52	- 295, 468, 175. 06	- 945, 761, 696. 58
(二) 所有 者投 入和 减少 资本	- 2,64 9,20 0.00				- 92,0 29,8 92.3 6	- 34,8 75,2 57.5 4							- 59,8 03,8 34.8 2	- 4,88 8,98 5.30	- 64,6 92,8 20.1 2
1. 所有 者投 入的 普通 股	- 2,64 9,20 0.00				- 92,0 29,8 92.3 6	- 34,8 75,2 57.5 4							- 65,1 14,7 51.9 5		- 65,1 14,7 51.9 5
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					421,932.83							421,932.83			421,932.83	
4. 其他					4,888.984.30							4,888.984.30	-4,888.985.30		-1.00	
(三) 利润分配										-41,733.618.81		-41,733.618.81			-41,733.618.81	
1. 提取盈余公积																
2. 提取一般风险准备																
3. 对所有者(或股东)的分配										-41,733.618.81		-41,733.618.81			-41,733.618.81	
4. 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	646,500,674.00				785,488,354.08	65,125,477.39	191,845,343.30		87,555,295.20		2,463,181,689.25		4,109,445,878.44	-62,897,730.40	4,046,548,148.04

8、母公司所有者权益变动表

本期金额

单位：元

项目	2025 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、上年期末余额	646,500,674.00				754,022,204.38	65,125,477.39	44,416,387.39		87,555,295.20	300,433,366.18		1,767,802,449.76
加：会计政策变更												
期差错更正												
其他												
二、本年期初余额	646,500,674.00				754,022,204.38	65,125,477.39	44,416,387.39		87,555,295.20	300,433,366.18		1,767,802,449.76
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）						45,020,001.56	-15,630,910.95			-11,513,677.23		-72,164,589.74
（一）综合收益总额							-15,630,910.95			-11,513,677.23		-27,144,588.18
（二）所有者投入和减少资本						45,020,001.56						45,020,001.56
1. 所有者投入的普通股						45,020,001.56						45,020,001.56
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												
4. 其 他												
(三) 利 润分 配												
1. 提 取盈 余公 积												
2. 对 所有 者 (或 股 东) 的分 配												
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	646,5 00,67 4.00				754,0 22,20 4.38	110,1 45,47 8.95	28,78 5,476 .44		87,55 5,295 .20	288,9 19,68 8.95		1,695 ,637, 860.0 2

上期金额

单位：元

项目	2024 年度											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	未分 配利 润	其他	
		优先 股	永续 债	其他								
一、 上年 期末 余额	649,1 49,87 4.00				851,3 63,01 3.87	100,0 00,73 4.93	44,41 6,387 .39		87,55 5,295 .20	345,0 32,38 9.22		1,877 ,516, 224.7 5
加												

：会计政策变更												
期差错更正												
他												
二、本年期初余额	649,149,874.00				851,363,013.87	100,000,734.93	44,416,387.39		87,555,295.20	345,032,389.22		1,877,516,224.75
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）	-2,649,200.00				-97,340,809.49	-34,875,257.54				-44,599,023.04		-109,713,774.99
（一）综合收益总额										-2,865,404.23		-2,865,404.23
（二）所有者投入和减少资本	-2,649,200.00				-97,340,809.49	-34,875,257.54						-65,114,751.95
1. 所有者投入的普通股	-2,649,200.00				-97,340,809.49	-34,875,257.54						-65,114,751.95
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												
4. 其 他												
(三) 利 润分 配										- 41,73 3,618 .81		- 41,73 3,618 .81
1. 提 取盈 余公 积												
2. 对 所有 者 (或 股 东) 的 分 配										- 41,73 3,618 .81		- 41,73 3,618 .81
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	646,5 00,67 4.00				754,0 22,20 4.38	65,12 5,477 .39	44,41 6,387 .39		87,55 5,295 .20	300,4 33,36 6.18		1,767 ,802, 449.7 6

三、公司基本情况

广东凯普生物科技股份有限公司（以下简称“公司”或“本公司”）2003年5月29日经潮州经济开发试验区潮经发项[2003]23号文批准，并于2003年6月13日经潮州市工商行政管理局核准，由香港科创出资设立的有限责任公司，公司成立时组织形式为外商独资企业，原名潮州凯普生物仪器有限公司。于2010年12月公司整体变更为广东凯普生物科技股份有限公司。公司的统一社会信用代码：91445100751054069P。2017年4月在深圳证券交易所上市。所属行业为医药制造类。

截至2025年12月31日止，本公司累计发行股本总数64,650.0674万股，注册资本为64,650.0674万元，注册地：广东省潮州市经济开发试验区北片高新区D5-3-3-4小区。本公司主要经营活动为：生产、研发、销售各类适用于科研、教育的高科技生物检测仪器及试剂（法律、法规规定须前置许可审批的225种化学试剂除外）、生物化学检测仪器、实验、实训设备和软件产品及教学实验室配套基础建设、装修工程；机电产品；化学原料（不含危险化学品）；教育、医疗仪器设备维修（不含计量器具）及技术服务；计算机软件的设计、开发、维修及技术服务；医疗生物检测仪器的研发；生产、销售：医疗器械。（以上项目不涉及外商投资准入特别管理措施）（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动）

本财务报表业经公司董事会于2026年4月27日批准报出。

本公司子公司的相关信息详见本附注“十、在其他主体中的权益”。本报告期合并范围变化情况详见本附注“九、合并范围的变更”。

四、财务报表的编制基础

1、编制基础

本财务报表按照财政部颁布的《企业会计准则——基本准则》和各项具体会计准则、企业会计准则应用指南、企业会计准则解释及其他相关规定（以下合称“企业会计准则”），以及中国证券监督管理委员会《公开发行证券的公司信息披露编报规则第 15 号——财务报告的一般规定》的相关规定编制。

2、持续经营

本财务报表以持续经营为基础编制。

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：

1、遵循企业会计准则的声明

本财务报表符合财政部颁布的企业会计准则的要求，真实、完整地反映了本公司 2025 年 12 月 31 日的合并及母公司财务状况以及 2025 年度的合并及母公司经营成果和现金流量。

2、会计期间

自公历 1 月 1 日起至 12 月 31 日止为一个会计年度。

3、营业周期

本公司营业周期为 12 个月。

4、记账本位币

本公司采用人民币为记账本位币。本公司下属子公司根据其经营所处的主要经济环境确定其记账本位币，凯普生物（香港）、香港凯普生物科技有限公司、香港分子、和康药业有限公司的记账本位币为港币，印尼凯普生物科技有限公司的记账本位币为印尼盾。本财务报表以人民币列示。

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
重要的按单项计提坏账准备的应收账款	单项计提金额占应收款账面价值的 10%以上且金额大于 1,000 万元
重要的应收账款坏账准备收回或转回	单项收回或转回金额占应收款账面价值的 10%以上且金额大于 1,000 万元
重要的应收账款核销	单项核销金额占应收款账面价值的 10%以上且金额大于 1,000 万元

项目	重要性标准
重要的应付账款、其他应付款	单项账龄超过 1 年的应付账款/其他应付款占应付账款/其他应付款总额的 10%以上且金额大于 1,000 万元
重要的在建工程	单一在建工程项目投资预算超过资产总额的 3%
重要的资本化研发项目	资本化金额 500 万元以上的研发项目
重要的非全资子公司	营业收入占合并报表营业收入或利润总额占公司合并归母净利润 15%以上
重要的合营企业、联营企业、共同经营	长期股权投资账面价值金额超过公司合并总资产的 1%的被投资单位认定为重要的合营企业、联营企业、共同经营

6、同一控制下和非同一控制下企业合并的会计处理方法

同一控制下企业合并：合并方在企业合并中取得的资产和负债（包括最终控制方收购被合并方而形成的商誉），按照合并日被合并方资产、负债在最终控制方合并财务报表中的账面价值为基础计量。在合并中取得的净资产账面价值与支付的合并对价账面价值（或发行股份面值总额）的差额，调整资本公积中的股本溢价，资本公积中的股本溢价不足冲减的，调整留存收益。

非同一控制下企业合并：合并成本为购买方在购买日为取得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。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，确认为商誉；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差额，计入当期损益。在合并中取得的被购买方符合确认条件的各项可辨认资产、负债及或有负债在购买日按公允价值计量。

为企业合并发生的直接相关费用于发生时计入当期损益；为企业合并而发行权益性证券或债务性证券的交易费用，计入权益性证券或债务性证券的初始确认金额。

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为基础确定，合并范围包括本公司及全部子公司。控制，是指公司拥有对被投资方的权力，通过参与被投资方的相关活动而享有可变回报，并且有能力运用对被投资方的权力影响其回报金额。

（2）合并程序

本公司将整个企业集团视为一个会计主体，按照统一的会计政策编制合并财务报表，反映本企业集团整体财务状况、经营成果和现金流量。本公司与子公司、子公司相互之间发生的内部交易的影响予以抵销。内部交易表明相关资产发生减值损失的，全额确认该部分损失。如子公司采用的会计政策、会计期间与本公司不一致的，在编制合并财务报表时，按本公司的会计政策、会计期间进行必要的调整。

子公司所有者权益、当期净损益和当期综合收益中属于少数股东的份额分别在合并资产负债表中所有者权益项目下、合并利润表中净利润项目下和综合收益总额项目下单独列示。子公司少数股东分担的当期亏损超过了少数股东在该子公司期初所有者权益中所享有份额而形成的余额，冲减少数股东权益。

1) 增加子公司或业务

在报告期内，因同一控制下企业合并增加子公司或业务的，将子公司或业务合并当期期初至报告期末的经营成果和现金流量纳入合并财务报表，同时对合并财务报表的期初数和比较报表的相关项目进行调整，视同合并后的报告主体自最终控制方开始控制时点起一直存在。

因追加投资等原因能够对同一控制下的被投资方实施控制的，在取得被合并方控制权之前持有的股权投资，在取得原股权之日与合并方和被合并方同处于同一控制之日孰晚日起至合并日之间已确认有关损益、其他综合收益以及其他净资产变动，分别冲减比较报表期间的期初留存收益或当期损益。

在报告期内，因非同一控制下企业合并增加子公司或业务的，以购买日确定的各项可辨认资产、负债及或有负债的公允价值为基础自购买日起纳入合并财务报表。

因追加投资等原因能够对非同一控制下的被投资方实施控制的，对于购买日之前持有的被购买方的股权，按照该股权在购买日的公允价值进行重新计量，公允价值与其账面价值的差额计入当期投资收益。购买日之前持有的被购买方的股权涉及的以后可重分类进损益的其他综合收益、权益法核算下的其他所有者权益变动转为购买日所属当期投资收益。

2) 处置子公司

①一般处理方法

因处置部分股权投资或其他原因丧失了对被投资方控制权时，对于处置后的剩余股权投资，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与商誉之和的差额，计入丧失控制权当期的投资收益。与原有子公司股权投资相关的以后可重分类进损益的其他综合收益、权益法核算下的其他所有者权益变动，在丧失控制权时转为当期投资收益。

②分步处置子公司

通过多次交易分步处置对子公司股权投资直至丧失控制权的，处置对子公司股权投资的各项交易的条款、条件以及经济影响符合以下一种或多种情况，通常表明该多次交易事项为一揽子交易：

- i. 这些交易是同时或者在考虑了彼此影响的情况下订立的；
- ii. 这些交易整体才能达成一项完整的商业结果；
- iii. 一项交易的发生取决于其他至少一项交易的发生；
- iv. 一项交易单独看是不经济的，但是和其他交易一并考虑时是经济的。

各项交易属于一揽子交易的，将各项交易作为一项处置子公司并丧失控制权的交易进行会计处理；在丧失控制权之前每一次处置价款与处置投资对应的享有该子公司净资产份额的差额，在合并财务报表中确认为其他综合收益，在丧失控制权时一并转入丧失控制权当期的损益。

各项交易不属于一揽子交易的，在丧失控制权之前，按不丧失控制权的情况下部分处置对子公司的股权投资进行会计处理；在丧失控制权时，按处置子公司一般处理方法进行会计处理。

3) 购买子公司少数股权

因购买少数股权新取得的长期股权投资与按照新增持股比例计算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，调整合并资产负债表中的资本公积中的股本溢价，资本公积中的股本溢价不足冲减的，调整留存收益。

4) 不丧失控制权的情况下部分处置对子公司的股权投资

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，调整合并资产负债表中的资本公积中的股本溢价，资本公积中的股本溢价不足冲减的，调整留存收益。

8、合营安排分类及共同经营会计处理方法

合营安排分为共同经营和合营企业。

共同经营，是指合营方享有该安排相关资产且承担该安排相关负债的合营安排。

本公司确认与共同经营中利益份额相关的下列项目：

- (1) 确认本公司单独所持有的资产，以及按本公司份额确认共同持有的资产；
- (2) 确认本公司单独所承担的负债，以及按本公司份额确认共同承担的负债；
- (3) 确认出售本公司享有的共同经营产出份额所产生的收入；
- (4) 按本公司份额确认共同经营因出售产出所产生的收入；
- (5) 确认单独所发生的费用，以及按本公司份额确认共同经营发生的费用。

本公司对合营企业的会计政策见本附注“五、15、长期股权投资”。

9、现金及现金等价物的确定标准

现金，是指本公司的库存现金以及可以随时用于支付的存款。现金等价物，是指本公司持有的期限短、流动性强、易于转换为已知金额的现金、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

外币业务采用交易发生日的即期汇率作为折算汇率将外币金额折合成人民币记账。

资产负债表日外币货币性项目余额按资产负债表日即期汇率折算，由此产生的汇兑差额，除属于与购建符合资本化条件的资产相关的外币专门借款产生的汇兑差额按照借款费用资本化的原则处理外，均计入当期损益。

(2) 外币财务报表的折算

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。

处置境外经营时，将与该境外经营相关的外币财务报表折算差额，自所有者权益项目转入处置当期损益。

11、金融工具

本公司在成为金融工具合同的一方时，确认一项金融资产、金融负债或权益工具。

（1）金融工具的分类

根据本公司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，金融资产于初始确认时分类为：以摊余成本计量的金融资产、以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产和以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。

本公司将同时符合下列条件且未被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，分类为以摊余成本计量的金融资产：

- 一业务模式是以收取合同现金流量为目标；
- 一合同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。

本公司将同时符合下列条件且未被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，分类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（债务工具）：

- 一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；
- 一合同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。

对于非交易性权益工具投资，本公司可以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（权益工具）。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。

除上述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外，本公司将其余所有的金融资产分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。在初始确认时，如果能够消除或显著减少会计错配，本公司可以将本应分类为以摊余成本计量或以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的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。

金融负债于初始确认时分类为：以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债和以摊余成本计量的金融负债。

符合以下条件之一的金融负债可在初始计量时指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债：

- ①该项指定能够消除或显著减少会计错配。
- ②根据正式书面文件载明的企业风险管理或投资策略，以公允价值为基础对金融负债组合或金融资产和金融负债组合进行管理和业绩评价，并在企业内部以此为基础向关键管理人员报告。
- ③该金融负债包含需单独分拆的嵌入衍生工具。

（2）金融工具的确认依据和计量方法

①以摊余成本计量的金融资产

以摊余成本计量的金融资产包括应收票据、应收账款、其他应收款、长期应收款、债权投资等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入初始确认金额；不包含重大融资成分的应收账款以及本公司决定不考虑不超过一年的融资成分的应收账款，以合同交易价格进行初始计量。

持有期间采用实际利率法计算的利息计入当期损益。

收回或处置时，将取得的价款与该金融资产账面价值之间的差额计入当期损益。

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（债务工具）

以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（债务工具）包括应收款项融资、其他债权投资等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入初始确认金额。该金融资产按公允价值进行后续计量，公允价值变动除采用实际利率法计算的利息、减值损失或利得和汇兑损益之外，均计入其他综合收益。

终止确认时，之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益中转出，计入当期损益。

③以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（权益工具）

以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（权益工具）包括其他权益工具投资等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入初始确认金额。该金融资产按公允价值进行后续计量，公允价值变动计入其他综合收益。取得的股利计入当期损益。

终止确认时，之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益中转出，计入留存收益。

④以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产

以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产包括交易性金融资产、衍生金融资产、其他非流动金融资产等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入当期损益。该金融资产按公允价值进行后续计量，公允价值变动计入当期损益。

⑤以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债

以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债包括交易性金融负债、衍生金融负债等，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入当期损益。该金融负债按公允价值进行后续计量，公允价值变动计入当期损益。

终止确认时，其账面价值与支付的对价之间的差额计入当期损益。

⑥以摊余成本计量的金融负债

以摊余成本计量的金融负债包括短期借款、应付票据、应付账款、其他应付款、长期借款、应付债券、长期应付款，按公允价值进行初始计量，相关交易费用计入初始确认金额。

持有期间采用实际利率法计算的利息计入当期损益。

终止确认时，将支付的对价与该金融负债账面价值之间的差额计入当期损益。

（3）金融资产终止确认和金融资产转移的确认依据和计量方法

满足下列条件之一时，本公司终止确认金融资产：

一收取金融资产现金流量的合同权利终止；

一金融资产已转移，且已将金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬转移给转入方；

一金融资产已转移，虽然本公司既没有转移也没有保留金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬，但是未保留对金融资产的控制。

本公司与交易对手方修改或者重新议定合同而且构成实质性修改的，则终止确认原金融资产，同时按照修改后的条款确认一项新金融资产。

发生金融资产转移时，如保留了金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，则不终止确认该金融资产。

在判断金融资产转移是否满足上述金融资产终止确认条件时，采用实质重于形式的原则。

公司将金融资产转移区分为金融资产整体转移和部分转移。金融资产整体转移满足终止确认条件的，将下列两项金额的差额计入当期损益：

①所转移金融资产的账面价值；

②因转移而收到的对价，与原直接计入所有者权益的公允价值变动累计额（涉及转移的金融资产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（债务工具）的情形）之和。

金融资产部分转移满足终止确认条件的，将所转移金融资产整体的账面价值，在终止确认部分和未终止确认部分之间，按照各自的相对公允价值进行分摊，并将下列两项金额的差额计入当期损益：

①终止确认部分的账面价值；

②终止确认部分的对价，与原直接计入所有者权益的公允价值变动累计额中对应终止确认部分的金额（涉及转移的金融资产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（债务工具）的情形）之和。

金融资产转移不满足终止确认条件的，继续确认该金融资产，所收到的对价确认为一项金融负债。

（4）金融负债终止确认

金融负债的现时义务全部或部分已经解除的，则终止确认该金融负债或其一部分；本公司若与债权人签定协议，以承担新金融负债方式替换现存金融负债，且新金融负债与现存金融负债的合同条款实质上不同的，则终止确认现存金融负债，并同时确认新金融负债。

对现存金融负债全部或部分合同条款作出实质性修改的，则终止确认现存金融负债或其一部分，同时将修改条款后的金融负债确认为一项新金融负债。

金融负债全部或部分终止确认时，终止确认的金融负债账面价值与支付对价（包括转出的非现金资产或承担的新金融负债）之间的差额，计入当期损益。

本公司若回购部分金融负债的，在回购日按照继续确认部分与终止确认部分的相对公允价值，将该金融负债整体的账面价值进行分配。分配给终止确认部分的账面价值与支付的对价（包括转出的非现金资产或承担的新金融负债）之间的差额，计入当期损益。

（5）金融资产和金融负债的公允价值的确定方法

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。不存在活跃市场的金融工具，采用估值技术确定其公允价值。在估值时，本公司采用在当前情况下适用并且有足够可利用数据和其他信息支持的估值技术，选择与市场参与者在相关资产或负债的交易中所考虑的资产或负债特征相一致的输入值，并优先使用相关可观察输入值。只有在相关可观察输入值无法取得或取得不切实可行的情况下，才使用不可观察输入值。

（6）金融工具减值的测试方法及会计处理方法

本公司对以摊余成本计量的金融资产、以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（债务工具）和财务担保合同等以预期信用损失为基础进行减值会计处理。

本公司考虑有关过去事项、当前状况以及对未来经济状况的预测等合理且有依据的信息，以发生违约的风险为权重，计算合同应收的现金流量与预期能收到的现金流量之间差额的现值的概率加权金额，确认预期信用损失。

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和合同资产，无论是否包含重大融资成分，本公司始终按照相当于整个存续期内预期信用损失的金额计量其损失准备。

对于由《企业会计准则第 21 号——租赁》规范的交易形成的租赁应收款，本公司选择始终按照相当于整个存续期内预期信用损失的金额计量其损失准备。

对于其他金融工具，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的变动情况。

本公司通过比较金融工具在资产负债表日发生违约的风险与在初始确认日发生违约的风险，以确定金融工具预计存续期内发生违约风险的相对变化，以评估金融工具的信用风险自初始确认后是否已显著增加。通常逾期超过 30 日，本公司即认为该金融工具的信用风险已显著增加，除非有确凿证据证明该金融工具的信用风险自初始确认后并未显著增加。

如果金融工具于资产负债表日的信用风险较低，本公司即认为该金融工具的信用风险自初始确认后并未显著增加。

如果该金融工具的信用风险自初始确认后已显著增加，本公司按照相当于该金融工具整个存续期内预期信用损失的金额计量其损失准备；如果该金融工具的信用风险自初始确认后并未显著增加，本公司按照相当于该金融工具未来 12 个月内预期信用损失的金额计量其损失准备。由此形成的损失准备的增加或转回金额，作为减值损失或利得计入当期损益。对于以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产（债务工具），在其他综合收益中确认其损失准备，并将减值损失或利得计入当期损益，且不减少该金融资产在资产负债表中列示的账面价值。

如果有客观证据表明某项应收款项已经发生信用减值，则本公司在单项基础上对该应收款项计提减值准备。

除单项计提坏账准备的上述应收款项外，本公司依据信用风险特征将其余金融工具划分为若干组合，在组合基础上确定预期信用损失。本公司对应收票据、应收账款、应收款项融资、其他应收款、合同资产、长期应收款等计提预期信用损失的组合类别及确定依据如下：

项目	组合类别	确定依据
应收票据	银行承兑汇票组合	承兑人为金融机构的票据
应收票据	财务公司承兑汇票组合、商业承兑汇票组合	承兑人为其他企业的票据
应收账款、其他应收款	无风险组合	应收合并范围内关联方
应收账款、其他应收款	账龄组合	应收合并范围外客户

本公司不再合理预期金融资产合同现金流量能够全部或部分收回的，直接减记该金融资产的账面余额。

12、合同资产

（1）合同资产的确认方法及标准

本公司根据履行履约义务与客户付款之间的关系在资产负债表中列示合同资产或合同负债。本公司已向客户转让商品或提供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）列示为合同资产。同一合同下的合同资产和合同负债以净额列示。本公司拥有的、无条件（仅取决于时间流逝）向客户收取对价的权利作为应收款项单独列示。

（2）合同资产预期信用损失的确定方法及会计处理方法

合同资产的预期信用损失的确定方法及会计处理方法详见本附注“五、11、（6）金融工具减值的测试方法及会计处理方法”。

13、存货

（1）存货的分类和成本

存货分类为：原材料、在产品、库存商品、发出商品等。

存货按成本进行初始计量，存货成本包括采购成本、加工成本和其他使存货达到目前场所和状态所发生的支出。

（2）发出存货的计价方法

存货发出时按月末一次加权平均法计价。

（3）存货的盘存制度

采用永续盘存制。

（4）低值易耗品和包装物的摊销方法

①低值易耗品采用一次转销法；

②包装物采用一次转销法。

（5）存货跌价准备的确认标准和计提方法

资产负债表日，存货应当按照成本与可变现净值孰低计量。当存货成本高于其可变现净值的，应当计提存货跌价准备。可变现净值，是指在日常活动中，存货的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用以及相关税费后的金额。

产成品、库存商品和用于出售的材料等直接用于出售的商品存货，在正常生产经营过程中，以该存货的估计售价减去估计的销售费用和相关税费后的金额，确定其可变现净值；需要经过加工的材料存货，在正常生产经营过程中，以所生产的产成品的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用和相关税费后的金额，确定其可变现净值；为执行销售合同或者劳务合同而持有的存货，其可变现净值以合同价格为基础计算，若持有存货的数量多于销售合同订购数量的，超出部分的存货的可变现净值以一般销售价格为基础计算。

计提存货跌价准备后，如果以前减记存货价值的影响因素已经消失，导致存货的可变现净值高于其账面价值的，在原已计提的存货跌价准备金额内予以转回，转回的金额计入当期损益。

14、持有待售资产和终止经营

（1）持有待售

主要通过出售（包括具有商业实质的非货币性资产交换）而非持续使用一项非流动资产或处置组收回其账面价值的，划分为持有待售类别。

本公司将同时满足下列条件的非流动资产或处置组划分为持有待售类别：

①根据类似交易中出售此类资产或处置组的惯例，在当前状况下即可立即出售；

②出售极可能发生，即本公司已经就一项出售计划作出决议且获得确定的购买承诺，预计出售将在一年内完成。有关规定要求本公司相关权力机构或者监管部门批准后方可出售的，已经获得批准。

划分为持有待售的非流动资产（不包括金融资产、递延所得税资产、职工薪酬形成的资产）或处置组，其账面价值高于公允价值减去出售费用后的净额的，账面价值减记至公允价值减去出售费用后的净额，减记的金额确认为资产减值损失，计入当期损益，同时计提持有待售资产减值准备。

（2）终止经营

终止经营是满足下列条件之一的、能够单独区分的组成部分，且该组成部分已被本公司处置或被本公司划归为持有待售类别：

- ①该组成部分代表一项独立的主要业务或一个单独的主要经营地区；
- ②该组成部分是拟对一项独立的主要业务或一个单独的主要经营地区进行处置的一项相关联计划的一部分；
- ③该组成部分是专为转售而取得的子公司。

持续经营损益和终止经营损益在利润表中分别列示。终止经营的减值损失和转回金额等经营损益及处置损益作为终止经营损益列报。对于当期列报的终止经营，本公司在当期财务报表中，将原来作为持续经营损益列报的信息重新作为可比会计期间的终止经营损益列报。

15、长期股权投资

（1）共同控制、重大影响的判断标准

共同控制，是指按照相关约定对某项安排所共有的控制，并且该安排的相关活动必须经过分享控制权的参与方一致同意后才能决策。本公司与其他合营方一同对被投资单位实施共同控制且对被投资单位净资产享有权利的，被投资单位为本公司的合营企业。

重大影响，是指对被投资单位的财务和经营决策有参与决策的权力，但并不能够控制或者与其他方一起共同控制这些政策的制定。本公司能够对被投资单位施加重大影响的，被投资单位为本公司联营企业。

（2）初始投资成本的确定

①企业合并形成的长期股权投资

对于同一控制下的企业合并形成的对子公司的长期股权投资，在合并日按照取得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。长期股权投资初始投资成本与支付对价账面价值之间的差额，调整资本公积中的股本溢价；资本公积中的股本溢价不足冲减时，调整留存收益。因追加投资等原因能够对同一控制下的被投资单位实施控制的，按上述原则确认的长期股权投资的初始投资成本与达到合并前的长期股权投资账面价值加上合并日进一步取得股份新支付对价的账面价值之和的差额，调整股本溢价，股本溢价不足冲减的，冲减留存收益。

对于非同一控制下的企业合并形成的对子公司的长期股权投资，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。因追加投资等原因能够对非同一控制下的被投资单位实施控制的，按照原持有的股权投资账面价值加上新增投资成本之和作为初始投资成本。

②通过企业合并以外的其他方式取得的长期股权投资

以支付现金方式取得的长期股权投资，按照实际支付的购买价款作为初始投资成本。

以发行权益性证券取得的长期股权投资，按照发行权益性证券的公允价值作为初始投资成本。

(3) 后续计量及损益确认方法

①成本法核算的长期股权投资

公司对子公司的长期股权投资，采用成本法核算，除非投资符合持有待售的条件。除取得投资时实际支付的价款或对价中包含的已宣告但尚未发放的现金股利或利润外，公司按照享有被投资单位宣告发放的现金股利或利润确认当期投资收益。

②权益法核算的长期股权投资

对联营企业和合营企业的长期股权投资，采用权益法核算。初始投资成本大于投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值份额的差额，不调整长期股权投资的初始投资成本；初始投资成本小于投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值份额的差额，计入当期损益，同时调整长期股权投资的成本。

公司按照应享有或应分担的被投资单位实现的净损益和其他综合收益的份额，分别确认投资收益和其他综合收益，同时调整长期股权投资的账面价值；按照被投资单位宣告分派的利润或现金股利计算应享有的部分，相应减少长期股权投资的账面价值；对于被投资单位除净损益、其他综合收益和利润分配以外所有者权益的其他变动（简称“其他所有者权益变动”），调整长期股权投资的账面价值并计入所有者权益。

在确认应享有被投资单位净损益、其他综合收益及其他所有者权益变动的份额时，以取得投资时被投资单位可辨认净资产的公允价值为基础，并按照公司的会计政策及会计期间，对被投资单位的净利润和其他综合收益等进行调整后确认。

公司与联营企业、合营企业之间发生的未实现内部交易损益按照应享有的比例计算归属于公司的部分，予以抵销，在此基础上确认投资收益，但投出或出售的资产构成业务的除外。与被投资单位发生的未实现内部交易损失，属于资产减值损失的，全额确认。

公司对合营企业或联营企业发生的净亏损，除负有承担额外损失义务外，以长期股权投资的账面价值以及其他实质上构成对合营企业或联营企业净投资的长期权益减记至零为限。合营企业或联营企业以后实现净利润的，公司在收益分享额弥补未确认的亏损分担额后，恢复确认收益分享额。

③长期股权投资的处置

处置长期股权投资，其账面价值与实际取得价款的差额，计入当期损益。

部分处置权益法核算的长期股权投资，剩余股权仍采用权益法核算的，原权益法核算确认的其他综合收益采用与被投资单位直接处置相关资产或负债相同的基础按相应比例结转，其他所有者权益变动按比例结转入当期损益。

因处置股权投资等原因丧失了对被投资单位的共同控制或重大影响的，原股权投资因采用权益法核算而确认的其他综合收益，在终止采用权益法核算时采用与被投资单位直接处置相关资产或负债相同的基础进行会计处理，其他所有者权益变动在终止采用权益法核算时全部转入当期损益。

因处置部分股权投资等原因丧失了对被投资单位控制权的，在编制个别财务报表时，剩余股权能够对被投资单位实施共同控制或重大影响的，改按权益法核算，并对该剩余股权视同自取得时即采用权益法核算进行调整，对于取得被投资单位控制权之前确认的其他综合收益采用与被投资单位直接处置相关资产或负债相同的基础按比例结转，因采用权益法核算确认的其他所有者权益变动按比例结转入当期损益；剩余股权不能对被投资单位实施共同控制或施加重大影响的，确认为金融资产，其在丧失控制之日的公允价值与账面价值间的差额计入当期损益，对于取得被投资单位控制权之前确认的其他综合收益和其他所有者权益变动全部结转。

通过多次交易分步处置对子公司股权投资直至丧失控制权，属于一揽子交易的，各项交易作为一项处置子公司股权投资并丧失控制权的交易进行会计处理；在丧失控制权之前每一次处置价款与所处置的股权对应得长期股权投资账面价值之间的差额，在个别财务报表中，先确认为其他综合收益，到丧失控制权时再一并转入丧失控制权的当期损益。不属于一揽子交易的，对每一项交易分别进行会计处理。

16、固定资产

(1) 固定资产的确认和初始计量

固定资产指为生产商品、提供劳务、出租或经营管理而持有，并且使用寿命超过一个会计年度的有形资产。固定资产在同时满足下列条件时予以确认：

- ①与该固定资产有关的经济利益很可能流入企业；
- ②该固定资产的成本能够可靠地计量。

固定资产按成本（并考虑预计弃置费用因素的影响）进行初始计量。

与固定资产有关的后续支出，在与其有关的经济利益很可能流入且其成本能够可靠计量时，计入固定资产成本；对于被替换的部分，终止确认其账面价值；所有其他后续支出于发生时计入当期损益。

(2) 折旧方法

固定资产折旧采用年限平均法分类计提，根据固定资产类别、预计使用寿命和预计净残值率确定折旧率。对计提了减值准备的固定资产，则在未来期间按扣除减值准备后的账面价值及依据尚可使用年限确定折旧额。如固定资产各组成部分的使用寿命不同或者以不同方式为企业提供经济利益，则选择不同折旧率或折旧方法，分别计提折旧。

各类固定资产折旧方法、折旧年限、残值率和年折旧率如下：

类别	折旧方法	折旧年限（年）	残值率（%）	年折旧率（%）
房屋及建筑物	年限平均法	20-40	10	2.25-4.50
仪器（机器）设备	年限平均法	3-5	0-10	18-33.33
运输设备	年限平均法	5	0-10	18-20
电子及其他设备	年限平均法	3-5	0-10	18-33.33
医疗设备	年限平均法	5-10	0-10	9-20

（3） 固定资产处置

当固定资产被处置、或者预期通过使用或处置不能产生经济利益时，终止确认该固定资产。固定资产出售、转让、报废或毁损的处置收入扣除其账面价值和相关税费后的金额计入当期损益。

17、 在建工程

在建工程按实际发生的成本计量。实际成本包括建筑成本、安装成本、符合资本化条件的借款费用以及其他为使在建工程达到预定可使用状态前所发生的必要支出。在建工程在达到预定可使用状态时，转入固定资产并自次月起开始计提折旧。

18、 借款费用

（1） 借款费用资本化的确认原则

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） 借款费用资本化期间

资本化期间，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。

借款费用同时满足下列条件时开始资本化：

①资产支出已经发生，资产支出包括为购建或者生产符合资本化条件的资产而以支付现金、转移非现金资产或者承担带息债务形式发生的支出；

②借款费用已经发生；

③为使资产达到预定可使用或者可销售状态所必要的购建或者生产活动已经开始。

当购建或者生产符合资本化条件的资产达到预定可使用或者可销售状态时，借款费用停止资本化。

（3） 暂停资本化期间

符合资本化条件的资产在购建或生产过程中发生的非正常中断、且中断时间连续超过 3 个月的，则借款费用暂停资本化；该项中断如是所购建或生产的符合资本化条件的资产达到预定可使用状态或者可销售状态必要的程序，则借款费

用继续资本化。在中断期间发生的借款费用确认为当期损益，直至资产的购建或者生产活动重新开始后借款费用继续资本化。

(4) 借款费用资本化率、资本化金额的计算方法

对于为购建或者生产符合资本化条件的资产而借入的专门借款，以专门借款当期实际发生的借款费用，减去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，来确定借款费用的资本化金额。

对于为购建或者生产符合资本化条件的资产而占用的一般借款，根据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，计算确定一般借款应予资本化的借款费用金额。资本化率根据一般借款加权平均实际利率计算确定。

在资本化期间内，外币专门借款本金及利息的汇兑差额，予以资本化，计入符合资本化条件的资产的成本。除外币专门借款之外的其他外币借款本金及其利息所产生的汇兑差额计入当期损益。

19、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

i 公司取得无形资产时按成本进行初始计量；

外购无形资产的成本，包括购买价款、相关税费以及直接归属于使该项资产达到预定用途所发生的其他支出。

ii 后续计量

在取得无形资产时分析判断其使用寿命。

对于使用寿命有限的无形资产，在为企业带来经济利益的期限内摊销；无法预见无形资产为企业带来经济利益期限的，视为使用寿命不确定的无形资产，不予摊销。

②使用寿命有限的无形资产的使用寿命估计情况

项目	预计使用寿命	摊销方法	依据
土地使用权	30-50 年	直线摊销法	法律规定
软件	3-10 年	直线摊销法	预计可使用年限
非专利技术	10 年	直线摊销法	预计可使用年限
专利技术	10 年	直线摊销法	预计可使用年限

每年度终了，对使用寿命有限的无形资产的使用寿命及摊销方法进行复核。经复核，本期期末无形资产的使用寿命及摊销方法与以前估计未有不同。

③使用寿命不确定的无形资产的判断依据以及对其使用寿命进行复核的程序

截止资产负债表日，本公司无使用寿命不确定的无形资产。

(2) 研发支出的归集范围及相关会计处理方法

①划分研究阶段和开发阶段的具体标准

公司内部研究开发项目的支出分为研究阶段支出和开发阶段支出。

研究阶段：为获取并理解新的科学或技术知识等而进行的独创性的有计划调查、研究活动的阶段。

开发阶段：在进行商业性生产或使用前，将研究成果或其他知识应用于某项计划或设计，以生产出新的或具有实质性改进的材料、装置、产品等活动的阶段。

②开发阶段支出资本化的具体条件

研究阶段的支出，于发生时计入当期损益。开发阶段的支出同时满足下列条件的，确认为无形资产，不能满足下述条件的开发阶段的支出计入当期损益：

i 完成该无形资产以使其能够使用或出售在技术上具有可行性；

ii 具有完成该无形资产并使用或出售的意图；

iii 无形资产产生经济利益的方式，包括能够证明运用该无形资产生产的产品存在市场或无形资产自身存在市场，无形资产将在内部使用的，能够证明其有用性；

iv 有足够的技术、财务资源和其他资源支持，以完成该无形资产的开发，并有能力使用或出售该无形资产；

v 归属于该无形资产开发阶段的支出能够可靠地计量。

无法区分研究阶段支出和开发阶段支出的，将发生的研发支出全部计入当期损益。

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

本公司内部研制医疗器械和检测试剂产品及其优化项目的支出：研究阶段支出是指产品取得相关注册检验文件并通过评审前的所有支出；开发阶段支出是指产品取得相关注册检验文件并通过评审后至获得医疗器械注册证期间可直接归属的开支。

本公司内部研制新药项目的支出：研究阶段支出是指药品研发进入三期临床试验阶段前的所有开支；开发阶段支出是指药品研发进入三期临床试验阶段后的可直接归属的开支，进入三期临床试验以有关文件为准。

本公司医疗器械及试剂产品研发、临床试验和注册过程发生的费用，若产品取得相关注册检验文件并通过评审满足开发阶段资本化条件计入开发支出，否则作为研发费用，在发生时计入当期损益。

20、长期资产减值

长期股权投资、固定资产、在建工程、使用权资产、使用寿命有限的无形资产、油气资产等长期资产，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。

对于因企业合并形成的商誉、使用寿命不确定的无形资产、尚未达到可使用状态的无形资产，无论是否存在减值迹象，至少在每年年度终了进行减值测试。

本公司进行商誉减值测试，对于因企业合并形成的商誉的账面价值，自购买日起按照合理的方法分摊至相关的资产组；难以分摊至相关的资产组的，将其分摊至相关的资产组组合。相关的资产组或者资产组组合，是能够从企业合并的协同效应中受益的资产组或者资产组组合。

在对包含商誉的相关资产组或者资产组组合进行减值测试时，如与商誉相关的资产组或者资产组组合存在减值迹象的，先对不包含商誉的资产组或者资产组组合进行减值测试，计算可收回金额，并与相关账面价值相比较，确认相应的减值损失。然后对包含商誉的资产组或者资产组组合进行减值测试，比较其账面价值与可收回金额，如可收回金额低于账面价值的，减值损失金额首先抵减分摊至资产组或者资产组组合中商誉的账面价值，再根据资产组或者资产组组合中除商誉之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，在以后会计期间不予转回。

21、长期待摊费用

长期待摊费用为已经发生但应由本期和以后各期负担的分摊期限在一年以上的各项费用。

各项费用的摊销期限及摊销方法为：

项目	摊销方法	摊销年限
房屋装修费	长期待摊费用在受益期内平均摊销	预计受益期限
车间改造	长期待摊费用在受益期内平均摊销	预计受益期限
电力工程改造	长期待摊费用在受益期内平均摊销	预计受益期限
其他	长期待摊费用在受益期内平均摊销	预计受益期限

22、合同负债

本公司根据履行履约义务与客户付款之间的关系在资产负债表中列示合同资产或合同负债。本公司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。

23、职工薪酬

(1) 短期薪酬的会计处理方法

本公司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，并计入当期损益或相关资产成本。

本公司为职工缴纳的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，在职工为本公司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。

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，其中，非货币性福利按照公允价值计量。

(2) 离职后福利的会计处理方法

① 设定提存计划

本公司按当地政府的相关规定为职工缴纳基本养老保险和失业保险，在职工为本公司提供服务的会计期间，按以当地规定的缴纳基数和比例计算应缴纳金额，确认为负债，并计入当期损益或相关资产成本。此外，本公司还参与了由国家相关部门批准的企业年金计划/补充养老保险基金。本公司按职工工资总额的一定比例向年金计划/当地社会保险机构缴费，相应支出计入当期损益或相关资产成本。

② 设定受益计划

本公司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。

设定受益计划义务现值减去设定受益计划资产公允价值所形成的赤字或盈余确认为一项设定受益计划净负债或净资产。设定受益计划存在盈余的，本公司以设定受益计划的盈余和资产上限两项的孰低者计量设定受益计划净资产。

所有设定受益计划义务，包括预期在职工提供服务的年度报告期间结束后的十二个月内支付的义务，根据资产负债表日与设定受益计划义务期限和币种相匹配的国债或活跃市场上的高质量公司债券的市场收益率予以折现。

设定受益计划产生的服务成本和设定受益计划净负债或净资产的利息净额计入当期损益或相关资产成本；重新计量设定受益计划净负债或净资产所产生的变动计入其他综合收益，并且在后续会计期间不转回至损益，在原设定受益计划终止时在权益范围内将原计入其他综合收益的部分全部结转至未分配利润。

在设定受益计划结算时，按在结算日确定的设定受益计划义务现值和结算价格两者的差额，确认结算利得或损失。

(3) 辞退福利的会计处理方法

本公司向职工提供辞退福利的，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：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；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。

24、预计负债

与或有事项相关的义务同时满足下列条件时，本公司将其确认为预计负债：

- ①该义务是本公司承担的现时义务；
- ②履行该义务很可能导致经济利益流出本公司；
- ③该义务的金额能够可靠地计量。

预计负债按履行相关现时义务所需的支出的最佳估计数进行初始计量。

在确定最佳估计数时，综合考虑与或有事项有关的风险、不确定性和货币时间价值等因素。对于货币时间价值影响重大的，通过对相关未来现金流出进行折现后确定最佳估计数。

所需支出存在一个连续范围，且该范围内各种结果发生的可能性相同的，最佳估计数按照该范围内的中间值确定；在其他情况下，最佳估计数分别下列情况处理：

- 或有事项涉及单个项目的，按照最可能发生金额确定。
- 或有事项涉及多个项目的，按照各种可能结果及相关概率计算确定。

清偿预计负债所需支出全部或部分预期由第三方补偿的，补偿金额在基本确定能够收到时，作为资产单独确认，确认的补偿金额不超过预计负债的账面价值。

本公司在资产负债表日对预计负债的账面价值进行复核，有确凿证据表明该账面价值不能反映当前最佳估计数的，按照当前最佳估计数对该账面价值进行调整。

25、股份支付

本公司的股份支付是为了获取职工或其他方提供服务而授予权益工具或者承担以权益工具为基础确定的负债的交易。本公司的股份支付分为以权益结算的股份支付和以现金结算的股份支付。

（1）以权益结算的股份支付及权益工具

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。对于授予后立即可行权的股份支付交易，在授予日按照权益工具的公允价值计入相关成本或费用，相应增加资本公积。对于授予后完成等待期内的服务或达到规定业绩条件才可行权的股份支付交易，在等待期内每个资产负债表日，本公司根据对可行权权益工具数量的最佳估计，按照授予日公允价值，将当期取得的服务计入相关成本或费用，相应增加资本公积。

如果修改了以权益结算的股份支付的条款，至少按照未修改条款的情况确认取得的服务。此外，任何增加所授予权益工具公允价值的修改，或在修改日对职工有利的变更，均确认取得服务的增加。

在等待期内，如果取消了授予的权益工具，则本公司对取消所授予的权益性工具作为加速行权处理，将剩余等待期内应确认的金额立即计入当期损益，同时确认资本公积。但是，如果授予新的权益工具，并在新权益工具授予日认定所授予的新权益工具是用于替代被取消的权益工具的，则以与处理原权益工具条款和条件修改相同的方式，对所授予的替代权益工具进行处理。

（2）以现金结算的股份支付及权益工具

以现金结算的股份支付，按照本公司承担的以股份或其他权益工具为基础计算确定的负债的公允价值计量。授予后立即可行权的股份支付交易，本公司在授予日按照承担负债的公允价值计入相关成本或费用，相应增加负债。对于授予后完成等待期内的服务或达到规定业绩条件才可行权的股份支付交易，在等待期内的每个资产负债表日，本公司以对可行权情况的最佳估计为基础，按照本公司承担负债的公允价值，将当期取得的服务计入相关成本或费用，并相应计入负债。在相关负债结算前的每个资产负债表日以及结算日，对负债的公允价值重新计量，其变动计入当期损益。

本公司修改以现金结算的股份支付协议中的条款和条件，使其成为以权益结算的股份支付的，在修改日（无论发生在等待期内还是等待期结束后），本公司按照所授予权益工具当日的公允价值计量以权益结算的股份支付，将已取得的服务计入资本公积，同时终止确认以现金结算的股份支付在修改日已确认的负债，两者之间的差额计入当期损益。如果由于修改延长或缩短了等待期，本公司按照修改后的等待期进行会计处理。

26、优先股、永续债等其他金融工具

本公司根据所发行优先股/永续债的合同条款及其所反映的经济实质而非仅以法律形式，在初始确认时将该金融工具或其组成部分分类为金融资产、金融负债或权益工具。

本公司发行的永续债/优先股等金融工具满足以下条件之一，在初始确认时将该金融工具整体或其组成部分分类为金融负债：

- （1）存在本公司不能无条件地避免以交付现金或其他金融资产履行的合同义务；
- （2）包含交付可变数量的自身权益工具进行结算的合同义务；
- （3）包含以自身权益进行结算的衍生工具（例如转股权等），且该衍生工具不以固定数量的自身权益工具交换固定金额的现金或其他金融资产进行结算；
- （4）存在间接地形成合同义务的合同条款；
- （5）发行方清算时永续债与发行方发行的普通债券和其他债务处于相同清偿顺序的。

不满足上述任何一项条件的永续债/优先股等金融工具，在初始确认时将该金融工具整体或其组成部分分类为权益工具。

27、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

- （1）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确认收入。取得相关商品或服务控制权，是指能够主导该商品或服务的使用并从中获得几乎全部的经济利益。

合同中包含两项或多项履约义务的，本公司在合同开始日，按照各单项履约义务所承诺商品或服务的单独售价的相对比例，将交易价格分摊至各单项履约义务。本公司按照分摊至各单项履约义务的交易价格计量收入。

交易价格是指本公司因向客户转让商品或服务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预期将退还给客户的款项。本公司根据合同条款，结合其以往的习惯做法确定交易价格，并在确定交易价格时，考虑可变对价、合同中存在的重大融资成分、非现金对价、应付客户对价等因素的影响。本公司以不超过在相关不确定性消除时累计已确认收入极可能不会发生重大转回的金额确定包含可变对价的交易价格。合同中存在重大融资成分的，本公司按照假定客户在取得商品或服务控制权时即以现金支付的应付金额确定交易价格，并在合同期间内采用实际利率法摊销该交易价格与合同对价之间的差额。

满足下列条件之一的，属于在某一时段内履行履约义务，否则，属于在某一时点履行履约义务：

- 1) 客户在本公司履约的同时即取得并消耗本公司履约所带来的经济利益。
- 2) 客户能够控制本公司履约过程中在建的商品。
- 3) 本公司履约过程中所产出的商品具有不可替代用途，且本公司在整个合同期内有权就累计至今已完成的履约部分收取款项。

对于在某一时段内履行的履约义务，本公司在该段时间内按照履约进度确认收入，但是，履约进度不能合理确定的除外。本公司考虑商品或服务的性质，采用产出法或投入法确定履约进度。当履约进度不能合理确定时，已经发生的成本预计能够得到补偿的，本公司按照已经发生的成本金额确认收入，直到履约进度能够合理确定为止。

对于在某一时点履行的履约义务，本公司在客户取得相关商品或服务控制权时点确认收入。在判断客户是否已取得商品或服务控制权时，本公司考虑下列迹象：

- 1) 本公司就该商品或服务享有现时收款权利，即客户就该商品或服务负有现时付款义务。
- 2) 本公司已将该商品的法定所有权转移给客户，即客户已拥有该商品的法定所有权。
- 3) 本公司已将该商品实物转移给客户，即客户已实物占有该商品。
- 4) 本公司已将该商品所有权上的主要风险和报酬转移给客户，即客户已取得该商品所有权上的主要风险和报酬。
- 5) 客户已接受该商品或服务。

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，来判断从事交易时本公司的身份是主要责任人还是代理人。本公司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。

(2) 按照业务类型披露具体收入确认方式及计量方法

1) 销售商品收入的具体原则：本公司与客户之间的销售商品合同通常仅包含转让商品的履约义务。公司按照客户的订单发出货物并经客户签收后，确认客户已经取得了商品的控制权，确认销售收入；国外客户采用离岸价（FOB）结算，在办理完报关和商检手续时确认收入。

2) 医学检验服务收入的具体原则：根据公司与客户商定，从客户处获取样本及送检单，检验完毕并出具检验结果后确认医学检验收入。

3) 医疗服务收入的具体原则：公司向患者提供各类疾病的诊断、治疗等医疗服务，在医疗服务已经提供，收到价款或取得收取价款的权利时，确认医疗服务收入。

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不适用。

28、合同成本

合同成本包括合同履约成本与合同取得成本。

本公司为履行合同而发生的成本，不属于存货、固定资产或无形资产等相关准则规范范围的，在满足下列条件时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。
- (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。

本公司为取得合同发生的增量成本预期能够收回的，作为合同取得成本确认为一项资产。

与合同成本有关的资产采用与该资产相关的商品或服务收入确认相同的基础进行摊销；但是对于合同取得成本摊销期限未超过一年的，本公司在发生时将其计入当期损益。

与合同成本有关的资产，其账面价值高于下列两项的差额的，本公司对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或服务预期能够取得的剩余对价；
- (2) 为转让该相关商品或服务估计将要发生的成本。

以前期间减值的因素之后发生变化，使得前述差额高于该资产账面价值的，本公司转回原已计提的减值准备，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该资产在转回日的账面价值。

29、政府补助

- (1) 类型

政府补助，是本公司从政府无偿取得的货币性资产或非货币性资产，分为与资产相关的政府补助和与收益相关的政府补助。

与资产相关的政府补助，是指本公司取得的、用于购建或以其他方式形成长期资产的政府补助。与收益相关的政府补助，是指除与资产相关的政府补助之外的政府补助。

本公司将政府补助划分为与资产相关的具体标准为：企业取得的，用于购建或以其他方式形成长期资产的政府补助；

本公司将政府补助划分为与收益相关的具体标准为：除与资产相关的政府补助之外的政府补助；

对于政府文件未明确规定补助对象的，本公司将该政府补助划分为与资产相关或与收益相关的判断依据为：是否用于购建或以其他方式形成长期资产。

（2）确认时点

政府补助在本公司能够满足其所附的条件并且能够收到时，予以确认。

（3）会计处理

与资产相关的政府补助，冲减相关资产账面价值或确认为递延收益。确认为递延收益的，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（与本公司日常活动相关的，计入其他收益；与本公司日常活动无关的，计入营业外收入）；

与收益相关的政府补助，用于补偿本公司以后期间的相关成本费用或损失的，确认为递延收益，并在确认相关成本费用或损失的期间，计入当期损益（与本公司日常活动相关的，计入其他收益；与本公司日常活动无关的，计入营业外收入）或冲减相关成本费用或损失；用于补偿本公司已发生的相关成本费用或损失的，直接计入当期损益（与本公司日常活动相关的，计入其他收益；与本公司日常活动无关的，计入营业外收入）或冲减相关成本费用或损失。

本公司取得的政策性优惠贷款贴息，区分以下两种情况，分别进行会计处理：

①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，本公司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。

②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。

30、递延所得税资产/递延所得税负债

所得税包括当期所得税和递延所得税。除因企业合并和直接计入所有者权益（包括其他综合收益）的交易或者事项产生的所得税外，本公司将当期所得税和递延所得税计入当期损益。

递延所得税资产和递延所得税负债根据资产和负债的计税基础与其账面价值的差额（暂时性差异）计算确认。

对于可抵扣暂时性差异确认递延所得税资产，以未来期间很可能取得的用来抵扣可抵扣暂时性差异的应纳税所得额为限。对于能够结转以后年度的可抵扣亏损和税款抵减，以很可能获得用来抵扣可抵扣亏损和税款抵减的未来应纳税所得额为限，确认相应的递延所得税资产。

对于应纳税暂时性差异，除特殊情况外，确认递延所得税负债。

不确认递延所得税资产或递延所得税负债的特殊情况包括：

（1）商誉的初始确认；

(2) 既不是企业合并、发生时也不影响会计利润和应纳税所得额(或可抵扣亏损)，且初始确认的资产和负债未导致产生等额应纳税暂时性差异和可抵扣暂时性差异的交易或事项。

对与子公司、联营企业及合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该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、联营企业及合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。

资产负债表日，对于递延所得税资产和递延所得税负债，根据税法规定，按照预期收回相关资产或清偿相关负债期间的适用税率计量。

资产负债表日，本公司对递延所得税资产的账面价值进行复核。如果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利益，则减记递延所得税资产的账面价值。在很可能获得足够的应纳税所得额时，减记的金额予以转回。

当拥有以净额结算的法定权利，且意图以净额结算或取得资产、清偿负债同时进行时，当期所得税资产及当期所得税负债以抵销后的净额列报。

资产负债表日，递延所得税资产及递延所得税负债在同时满足以下条件时以抵销后的净额列示：

(1) 纳税主体拥有以净额结算当期所得税资产及当期所得税负债的法定权利；

(2) 递延所得税资产及递延所得税负债是与同一税收征管部门对同一纳税主体征收的所得税相关或者是对不同的纳税主体相关，但在未来每一具有重要性的递延所得税资产及负债转回的期间内，涉及的纳税主体意图以净额结算当期所得税资产和负债或是同时取得资产、清偿负债。

31、租赁

(1) 作为承租方租赁的会计处理方法

①使用权资产

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。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租赁付款额，存在租赁激励的，扣除已享受的租赁激励相关金额；

本公司发生的初始直接费用；

本公司为拆卸及移除租赁资产、复原租赁资产所在场地或将租赁资产恢复至租赁条款约定状态预计将发生的成本，但不包括属于为生产存货而发生的成本。

本公司后续采用直线法对使用权资产计提折旧。对能够合理确定租赁期届满时取得租赁资产所有权的，本公司在租赁资产剩余使用寿命内计提折旧；否则，租赁资产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。

本公司按照本附注“五、20、长期资产减值”所述原则来确定使用权资产是否已发生减值，并对已识别的减值损失进行会计处理。

②租赁负债

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租赁负债。租赁负债按照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（包括实质固定付款额），存在租赁激励的，扣除租赁激励相关金额；

取决于指数或比率的可变租赁付款额；

根据公司提供的担保余值预计应支付的款项；

购买选择权的行权价格，前提是公司合理确定将行使该选择权；

行使终止租赁选择权需支付的款项，前提是租赁期反映出公司将行使终止租赁选择权。

本公司采用租赁内含利率作为折现率，但如果无法合理确定租赁内含利率的，则采用本公司的增量借款利率作为折现率。

本公司按照固定的周期性利率计算租赁负债在租赁期内各期间的利息费用，并计入当期损益或相关资产成本。

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或相关资产成本。

在租赁期开始日后，发生下列情形的，本公司重新计量租赁负债，并调整相应的使用权资产，若使用权资产的账面价值已调减至零，但租赁负债仍需进一步调减的，将差额计入当期损益：

i 当购买选择权、续租选择权或终止选择权的评估结果发生变化，或前述选择权的实际行权情况与原评估结果不一致的，本公司按变动后租赁付款额和修订后的折现率计算的现值重新计量租赁负债；

ii 当实质固定付款额发生变动、担保余值预计的应付金额发生变动或用于确定租赁付款额的指数或比率发生变动，本公司按照变动后的租赁付款额和原折现率计算的现值重新计量租赁负债。但是，租赁付款额的变动源自浮动利率变动的，使用修订后的折现率计算现值。

③短期租赁和低价值资产租赁

本公司选择对短期租赁和低价值资产租赁不确认使用权资产和租赁负债的，将相关的租赁付款额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。短期租赁，是指在租赁期开始日，租赁期不超过 12 个月且不包含购买选择权的租赁。低价值资产租赁，是指单项租赁资产为全新资产时价值较低的租赁。公司转租或预期转租租赁资产的，原租赁不属于低价值资产租赁。

④租赁变更

租赁发生变更且同时符合下列条件的，公司将该租赁变更作为一项单独租赁进行会计处理：

该租赁变更通过增加一项或多项租赁资产的使用权而扩大了租赁范围；

增加的对价与租赁范围扩大部分的单独价格按该合同情况调整后的金额相当。

租赁变更未作为一项单独租赁进行会计处理的，在租赁变更生效日，公司重新分摊变更后合同的对价，重新确定租赁期，并按照变更后租赁付款额和修订后的折现率计算的现值重新计量租赁负债。

租赁变更导致租赁范围缩小或租赁期缩短的，本公司相应调减使用权资产的账面价值，并将部分终止或完全终止租赁的相关利得或损失计入当期损益。其他租赁变更导致租赁负债重新计量的，本公司相应调整使用权资产的账面价值。

(2) 作为出租方租赁的会计处理方法

在租赁开始日，本公司将租赁分为融资租赁和经营租赁。融资租赁，是指无论所有权最终是否转移，但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。经营租赁，是指除融资租赁以外的其他租赁。本公司作为转租出租人时，基于原租赁产生的使用权资产对转租赁进行分类。

①经营租赁会计处理

经营租赁的租赁收款额在租赁期内各个期间按照直线法确认为租金收入。本公司将发生的与经营租赁有关的初始直接费用予以资本化，在租赁期内按照与租金收入确认相同的基础分摊计入当期损益。未计入租赁收款额的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。经营租赁发生变更的，公司自变更生效日起将其作为一项新租赁进行会计处理，与变更前租赁有关的预收或应收租赁收款额视为新租赁的收款额。

②融资租赁会计处理

在租赁开始日，本公司对融资租赁确认应收融资租赁款，并终止确认融资租赁资产。本公司对应收融资租赁款进行初始计量时，将租赁投资净额作为应收融资租赁款的入账价值。租赁投资净额为未担保余值和租赁期开始日尚未收到的租赁收款额按照租赁内含利率折现的现值之和。

本公司按照固定的周期性利率计算并确认租赁期内各个期间的利息收入。应收融资租赁款的终止确认和减值按照本附注“五、11、金融工具”进行会计处理。

未纳入租赁投资净额计量的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。

融资租赁发生变更且同时符合下列条件的，本公司将该变更作为一项单独租赁进行会计处理：

该变更通过增加一项或多项租赁资产的使用权而扩大了租赁范围；

增加的对价与租赁范围扩大部分的单独价格按该合同情况调整后的金额相当。

融资租赁的变更未作为一项单独租赁进行会计处理的，本公司分别下列情形对变更后的租赁进行处理：

假如变更在租赁开始日生效，该租赁会被分类为经营租赁的，本公司自租赁变更生效日开始将其作为一项新租赁进行会计处理，并以租赁变更生效日前的租赁投资净额作为租赁资产的账面价值；

假如变更在租赁开始日生效，该租赁会被分类为融资租赁的，本公司按照本附注“五、11、金融工具”关于修改或重新议定合同的政策进行会计处理。

(3) 售后回租交易

公司按照本附注“五、27、收入”所述原则评估确定售后回租交易中的资产转让是否属于销售。

①作为承租人

售后回租交易中的资产转让属于销售的，公司作为承租人按原资产账面价值中与租回获得的使用权有关的部分，计量售后租回所形成的使用权资产，并仅就转让至出租人的权利确认相关利得或损失。

在租赁期开始日后，使用权资产和租赁负债的后续计量及租赁变更详见本附注“五、31、租赁(1)作为承租方租赁的会计处理方法”。在对售后租回所形成的租赁负债进行后续计量时，公司确定租赁付款额或变更后租赁付款额的方式不会导致确认与租回所获得的使用权有关的利得或损失。

售后回租交易中的资产转让不属于销售的，公司作为承租人继续确认被转让资产，同时确认一项与转让收入等额的金融负债。金融负债的会计处理详见本附注“五、11、金融工具”。

②作为出租人

售后回租交易中的资产转让属于销售的，公司作为出租人对资产购买进行会计处理，并根据前述“2、本公司作为出租人”的政策对资产出租进行会计处理；售后回租交易中的资产转让不属于销售的，公司作为出租人不确认被转让资产，但确认一项与转让收入等额的金融资产。金融资产的会计处理详见本附注“五、11、金融工具”。

32、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

财政部于 2025 年 7 月 8 日发布标准仓单交易相关会计处理实施问答，明确规定，根据金融工具确认计量准则，企业在期货交易所通过频繁签订买卖标准仓单的合同以赚取差价、不提取标准仓单对应的商品实物的，通常表明企业具有收到合同标的后在短期内将其再次出售以从短期波动中获取利润的惯例，企业应当将其签订的买卖标准仓单的合同视同金融工具，并按照金融工具确认计量准则的规定进行会计处理。企业按照前述合同约定取得标准仓单后短期内再将其出售的，不应确认销售收入，而应将收取的对价与所出售标准仓单的账面价值的差额计入投资收益；企业期末持有尚未出售的标准仓单的，应将其列报为其他流动资产。

根据《关于严格执行企业会计准则 切实做好企业 2025 年年报工作的通知》（财会〔2025〕33 号）的要求，企业因执行上述标准仓单相关规定而调整会计处理方法的，应当对财务报表可比期间信息进行调整。执行该规定未对本公司财务状况和经营成果产生重大影响。

(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

33、分部报告

本公司以内部组织结构、管理要求、内部报告制度为依据确定经营分部，以经营分部为基础确定报告分部并披露分部信息。

经营分部是指本公司内同时满足下列条件的组成部分：

- (1) 该组成部分能够在日常活动中产生收入、发生费用；
- (2) 本公司管理层能够定期评价该组成部分的经营成果，以决定向其配置资源、评价其业绩；
- (3) 本公司能够取得该组成部分的财务状况、经营成果和现金流量等有关会计信息两个或多个经营分部具有相似的经济特征，并且满足一定条件的，则可合并为一个经营分部。

六、税项**1、主要税种及税率**

税种	计税依据	税率
增值税	按税法规定计算的销售货物和应税劳务收入为基础计算销项税额，在扣除当期允许抵扣的进项税额后，差额部分为应交增值税	0%、1%、3%、5%、6%、9%、11%、13%、免征
消费税	不适用	不适用
城市维护建设税	按实际缴纳的增值税及消费税计缴	7%、5%
企业所得税	按应纳税所得额计缴	15%、16.5%、20%、22%、25%
教育费附加	按实际缴纳的营业税、增值税及消费税计征	3%
地方教育费附加	按实际缴纳的营业税、增值税及消费税计征	2%

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
本公司	15%
凯普化学	15%
广州凯普	25%
凯普医学检验	25%
凯普医药	15%
广东康和医院有限公司	25%
郑州康夏健康管理有限公司	20%
北京康仲健康管理有限公司	20%
上海凯普生物化学有限公司	20%
香港检验中心	16.5%
香港凯普生物科技有限公司	16.5%
凯普生物科技有限公司（香港）	16.5%
和康药业有限公司	16.5%
长沙凯普医学检验实验室有限公司	25%

纳税主体名称	所得税税率
郑州凯普医学检验所（有限合伙）	0
北京凯普医学检验实验室有限公司	15%
广州凯普医学检验所有限公司	15%
昆明凯普医学检验所有限公司	25%
济南凯普医学检验实验室有限公司	25%
沈阳凯普医学检验所有限公司	25%
武汉凯普医学检验实验室有限公司	25%
成都凯普医学检验所有限公司	15%
南昌凯普医学检验实验室有限公司	25%
凯普医学检验有限公司	25%
上海凯普医学检验所有限公司	15%
贵阳凯普医学检验实验室有限公司	25%
重庆凯普医学检验实验室有限公司	25%
西安凯普医学检验实验室有限公司	25%
福州凯普医学检验所有限公司	25%
合肥凯普医学检验所有限公司	25%
南京凯普医学检验实验室有限公司	25%
兰州凯普医学检验实验室有限公司	25%
广州康健医学科技有限公司	25%
广州天成医疗器械有限公司	25%
潮州市凯宏药业有限公司	20%
广州凯普医疗投资有限公司	25%
沈阳凯鸣医疗管理有限公司	25%
石家庄凯普医学检验实验室有限公司	25%
南宁凯普医学检验实验室有限公司	25%
杭州凯普医学检验实验室有限公司	25%
潮州凯普医学检验实验室有限公司	25%
银川凯普医学检验实验室有限公司	25%
青岛凯普医学检验实验室有限公司	25%
潮州康健医学科技有限公司	25%
大连凯普医学检验实验室有限公司	25%
厦门凯普医学检验实验室有限公司	25%
汕头凯普医学检验实验室有限公司	25%
深圳凯鹏医学检验实验室	25%
海口凯普医学检验实验室有限公司	15%
大连凯普检验检测有限公司	25%
甘肃凯普检验检测有限公司	25%
辽宁凯普检验检测有限公司	25%
云南凯普检验检测有限公司	25%
江苏凯普检验检测有限公司	25%
陕西凯普检验检测有限公司	25%
宁夏凯普检验检测有限公司	25%
山东凯普检验检测有限公司	25%
广西凯普检验检测有限公司	25%
潮州凯普检验检测有限公司	25%
河南凯普检验检测有限公司	25%
河北凯普检验检测有限公司	25%
广东凯普检验检测有限公司	25%
湖南凯普检验检测有限公司	25%
上海凯普检测有限公司	25%
长春凯普医学检验实验室有限公司	25%
太原凯鹏医学检验实验室有限公司	25%
瑞丽市凯普医学检验实验室有限公司	25%
哈尔滨凯普医学检验实验室有限公司	25%
汕头凯普检测技术有限公司	25%

纳税主体名称	所得税税率
广东凯普科技智造有限公司	15%
潮州凯宏综合门诊部有限公司	25%
广州康和健康体检中心有限公司	25%
佛山凯普医学检验实验室有限公司	25%
内蒙古凯普医学检验所有限公司	25%
河南凯普医学检验实验室有限公司	25%
潮州凯普医疗器械有限公司	25%
广东凯普医学科技产业有限公司	25%
广东凯普医疗科技有限公司	25%
北京凯普慧健诊所有限公司	25%
广东凯普工程建设管理有限公司	25%
佛山凯普智造有限公司	25%
北京凯普慧健医疗管理有限公司	25%
广东康和健康管理有限公司	25%
潮州凯普康和医院有限公司	25%
广东凯普医药投资有限公司	25%
广州凯普医药制造有限公司	25%
广东凯普大健康产业有限公司	25%
湖北凯普检验检测有限公司	25%
致微（潮州）生物科技有限公司	25%
潮州柏赞生物科技有限公司	25%
广州越秀凯普科技创新服务有限公司	25%
郑州凯普医学检验实验室有限公司	25%
潮州康和园文化发展有限公司	25%
潮州客潮文化发展有限公司	25%
PT Hybribio Biotech Indonesia(印尼凯普生物科技公司)	22%
北京凯普康和互联网医院有限公司	25%

2、税收优惠

1、2023 年本公司取得广东省科学技术厅、广东省财政厅、国家税务总局广东省税务局联合颁发编号为 GR202344003727 号高新技术企业证书，2023 年~2025 年享受 15% 的高新优惠税率。

2、2023 年子公司凯普化学取得广东省科学技术厅、广东省财政厅、国家税务总局广东省税务局联合颁发编号为 GR202344003811 号高新技术企业证书，2023 年~2025 年享受 15% 的高新优惠税率。

3、2023 年子公司凯普医药取得广东省科学技术厅、广东省财政厅、国家税务总局广东省税务局联合颁发编号为 GR20234400995 号高新技术企业证书，2023 年~2025 年享受 15% 的高新优惠税率。

4、2023 年子公司广州凯普医学检验所有限公司取得广东省科学技术厅、广东省财政厅、国家税务总局广东省税务局联合颁发编号为 GR202344007240 号高新技术企业证书，2023 年~2025 年享受 15% 的高新优惠税率。

5、2023 年子公司广东凯普科技智造有限公司取得广东省科学技术厅、广东省财政厅、国家税务总局广东省税务局联合颁发编号为 GR202344006964 号高新技术企业证书，2023 年~2025 年享受 15% 的高新优惠税率。

6、2023 年子公司成都凯普医学检验所有限公司取得四川省科学技术厅、四川省财政厅、国家税务总局四川省税务局联合颁发编号为 GR202351004831 号高新技术企业证书，2023 年~2025 年享受 15% 的高新优惠税率。

7、2024 年子公司上海凯普医学检验所有限公司取得上海市科学技术委员会、上海市财政局、国家税务总局上海市税务局联合颁发编号为 GR202431001960 号高新技术企业证书，2024 年~2026 年享受 15% 的高新优惠税率。

8、2024 年子公司北京凯普医学检验实验室有限公司取得北京市科学技术委员会、北京市财政局、国家税务总局北京市税务局联合颁发编号为 GR202411008246 号高新技术企业证书，2024 年~2026 年享受 15% 的高新优惠税率。

9、根据《财政部 税务总局关于延续实施海南自由贸易港企业所得税优惠政策的通知（财税〔2025〕3 号）》中的规定：对注册在海南自由贸易港并实质性运营的鼓励类产业企业，减按 15% 的税率征收企业所得税。本公司的子公司海口凯普医学检验实验室有限公司属于通知中规定的鼓励类产业企业，2025 年适用 15% 的企业所得税税率。

10、根据财政部、税务总局《关于进一步支持小微企业和个体工商户发展有关税费政策的公告》（财政部税务总局公告 2023 年第 12 号）的规定，从 2023 年 1 月 1 日至 2027 年 12 月 31 日，年应纳税所得额不超过 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，部分子公司适用小型微利企业税收优惠。

11、根据香港《2018 年税务（修订）（第 3 号）条例》，以实施 2017 年《施政报告》中宣布的利得税两级制，自 2018 年 4 月 1 日或之后开始的课税年度，对法团年应评税利润不超过 200 万元的部分减按 50% 计入应评税利润，按 16.5% 的税率缴纳利得税，香港子公司适用利得税两级制优惠。

12、根据《财政部、国家税务总局关于全面推开营业税改征增值税试点的通知（财税〔2016〕36 号）》中的营业税改征增值税试点过渡政策的规定：取得《医疗机构执业许可证》的子公司北京凯普医学检验实验室有限公司、南昌凯普医学检验实验室有限公司、长沙凯普医学检验实验室有限公司、广州凯普医学检验所有限公司、昆明凯普医学检验所有限公司、成都凯普医学检验所有限公司、上海凯普医学检验所有限公司、郑州凯普医学检验所（有限合伙）、武汉凯普医学检验实验室有限公司、重庆凯普医学检验实验室有限公司、沈阳凯普医学检验所有限公司、贵阳凯普医学检验实验室有限公司、西安凯普医学检验实验室有限公司、凯普医学检验有限公司、太原凯鹏医学检验实验室有限公司、合肥凯普医学检验实验室有限公司、南京凯普医学检验实验室有限公司、潮州凯普医学检验实验室有限公司、兰州凯普医学检验实验室有限公司、广州康和健康体检中心有限公司、大连凯普医学检验实验室有限公司、南宁凯普医学检验实验室有限公司、杭州凯普医学检验实验室有限公司、厦门凯普医学检验实验室有限公司、石家庄凯普医学检验实验室有限公司、深圳凯鹏医学检验实验室、青岛凯普医学检验实验室有限公司、海口凯普医学检验实验室有限公司、瑞丽市凯普医学检验实验室有限公司、哈尔滨凯普医学检验实验室有限公司、长春凯普医学检验实验室有限公司、佛山凯普医学检验实验室有限公司、潮州凯普康和医院为就医者提供《全国医疗服务价格项目规范》所列的各项服务，以及向社会提供卫生防疫、卫生检疫的服务获得的收入享受增值税免征优惠政策。

13、财政部、税务局于 2023 年 9 月 3 日发布了《关于先进制造业企业增值税加计抵减政策的公告》（财政部税务总局公告 2023 年第 43 号）。先进制造业企业是指高新技术企业（含所属的非法人分支机构）中的制造业一般纳税人。自 2023 年 1 月 1 日至 2027 年 12 月 31 日，允许先进制造业企业按照当期可抵扣进项税额加计 5% 抵减应纳税增值税税额。子公司凯普化学和广州医药享受该优惠政策。

3、其他

(1) 本公司、子公司凯普化学、凯普医药、广州凯普、广东凯普科技智造有限公司发生增值税应税销售行为或者进口货物等税率为 13%；子公司广东凯普科技智造有限公司销售软件收入增值税税负超 3%部分适用即征即退。子公司广东凯普科技智造有限公司、凯普化学、凯普医药作为生产企业出口自产货物，免征生产销售环节增值税；子公司广东凯普工程建设管理有限公司提供工程管理服务适用增值税税率为 9%。部分检验所于 2018 年变更为一般纳税人，适用税率 6%。部分子公司出租 2016 年 4 月 30 日前取得的不动产，按照 5%的征收率计算应纳税额。境内其他子公司增值税率为 3%。部分子公司适用小规模纳税人适用增值税税率为 1%。子公司印尼凯普生物科技有限公司适用增值税率为 11%。

(2) 本公司的子公司上海凯普生物化学有限公司和上海凯普医学检验所有限公司城市维护建设税的征收率为 5%；除注册地在香港的子公司，其他公司城市维护建设税税率为 7%。

(3) 不同纳税主体所得税税率说明：

本公司、凯普化学、广东凯普科技智造有限公司、凯普医药、上海凯普医学检验所有限公司、广州凯普医学检验所有限公司、成都凯普医学检验所有限公司、北京凯普医学检验实验室有限公司适用高新技术企业所得税税率为 15%，海口凯普医学检验实验室有限公司适用 15%的企业所得税税率，香港地区子公司适用企业所得税税率 16.5%，境内部分子公司适用小型微利企业所得税税率 20%，子公司印尼凯普生物科技有限公司适用企业所得税税率为 22%。其他公司企业所得税税率为 25%。

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	187,142.00	130,519.94
银行存款	797,013,859.93	710,707,924.06
其他货币资金	1,360,106.66	1,518,935.26
合计	798,561,108.59	712,357,379.26
其中：存放在境外的款项总额	551,747,860.02	565,074,650.51

其他说明：

期末因抵押、质押或冻结等对使用有限制，以及放在境外且资金汇回受到限制的货币资金情况详见本附注“七、19 所有权或使用权受到限制的资产”。

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	240,150,167.11	627,833.24
其中：		
债务工具投资		
权益工具投资	49,060.26	60,105.24
衍生金融资产		567,728.00
其他*	240,101,106.85	
其中：		
合计	240,150,167.11	627,833.24

其他说明：

*本公司以短期获利为目的进行的银行理财产品投资。

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	4,425,774.61	4,251,369.70
合计	4,425,774.61	4,251,369.70

(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的应收票据	4,425,774.61	100.00%			4,425,774.61	4,251,369.70	100.00%			4,251,369.70
其中：										
银行承兑汇票	4,425,774.61	100.00%			4,425,774.61	4,251,369.70	100.00%			4,251,369.70
合计	4,425,774.61	100.00%			4,425,774.61	4,251,369.70	100.00%			4,251,369.70

如是按照预期信用损失一般模型计提应收票据坏账准备：

适用 不适用

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）	305,699,813.84	405,820,399.00
1 至 2 年	146,843,961.33	210,221,631.98
2 至 3 年	108,423,676.20	1,210,137,306.34
3 年以上	1,084,337,427.81	197,317,798.22
3 至 4 年	981,472,961.58	153,452,870.49
4 至 5 年	84,381,660.49	38,561,581.73
5 年以上	18,482,805.74	5,303,346.00
合计	1,645,304,879.18	2,023,497,135.54

(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	108,034,525.17	6.57%	108,034,525.17	100.00%		162,902,336.72	8.05%	162,902,336.72	100.00%	
其中：										
按单项计提坏账准备	108,034,525.17	6.57%	108,034,525.17	100.00%		162,902,336.72	8.05%	162,902,336.72	100.00%	
按组合计提坏账准备的应收账款	1,537,270,354.01	93.43%	840,297,396.64	54.66%	696,972,957.37	1,860,594,798.82	91.95%	766,224,086.77	41.18%	1,094,370,712.05
其中：										
账龄组合	1,537,270,354.01	93.43%	840,297,396.64	54.66%	696,972,957.37	1,860,594,798.82	91.95%	766,224,086.77	41.18%	1,094,370,712.05
合计	1,645,304,879.18	100.00%	948,331,921.81	57.64%	696,972,957.37	2,023,497,135.54	100.00%	929,126,423.49	45.92%	1,094,370,712.05

按单项计提坏账准备：

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
按单项计提坏账准备	162,902,336.72	162,902,336.72	108,034,525.17	108,034,525.17	100.00%	预计可收回性较小

合计	162,902,336.72	162,902,336.72	108,034,525.17	108,034,525.17		
----	----------------	----------------	----------------	----------------	--	--

按组合计提坏账准备:

单位: 元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
账龄组合	1,537,270,354.01	840,297,396.64	54.66%
合计	1,537,270,354.01	840,297,396.64	

确定该组合依据的说明:

无

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	
应收合并范围外客户	929,126,423.49	79,822,889.97	45,846,072.79	14,771,318.86		948,331,921.81
合计	929,126,423.49	79,822,889.97	45,846,072.79	14,771,318.86		948,331,921.81

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的: 无

(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	14,771,318.86

其中重要的应收账款核销情况: 不适用

应收账款核销说明: 无

(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
第一名	66,072,804.10		66,072,804.10	4.02%	52,858,243.28
第二名	44,797,509.92		44,797,509.92	2.72%	35,838,007.94
第三名	42,992,786.00		42,992,786.00	2.61%	34,394,228.80
第四名	40,062,519.04		40,062,519.04	2.43%	32,050,015.23
第五名	36,057,736.85		36,057,736.85	2.19%	28,846,189.48
合计	229,983,355.91		229,983,355.91	13.97%	183,986,684.73

5、其他应收款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
其他应收款	14,446,249.15	10,981,484.87
合计	14,446,249.15	10,981,484.87

(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
员工购房借款	500,000.00	500,000.00
员工备用金	186,567.88	294,088.41
保证金及押金	9,049,019.85	11,017,726.07
应收土地退回款	7,469,612.56	
其他	2,689,688.62	3,663,184.60
合计	19,894,888.91	15,474,999.08

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）	10,976,682.59	5,048,258.79
1至2年	1,504,389.41	3,285,838.52
2至3年	1,743,808.91	2,844,716.94
3年以上	5,670,008.00	4,296,184.83
3至4年	2,021,378.19	2,277,629.87
4至5年	2,185,174.54	502,295.32
5年以上	1,463,455.27	1,516,259.64
合计	19,894,888.91	15,474,999.08

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	9,680.00	0.05%	9,680.00	100.00%		2,300.00	0.01%	2,300.00	100.00%	
其中：										
按组合计提坏账	19,885,208.91	99.95%	5,438,959.76	27.35%	14,446,249.15	15,472,699.08	99.99%	4,491,214.21	29.03%	10,981,484.87

账准备										
其中：										
账龄组合	19,885,208.91	99.95%	5,438,959.76	27.35%	14,446,249.15	15,472,699.08	99.99%	4,491,214.21	29.03%	10,981,484.87
合计	19,894,888.91	100.00%	5,448,639.76	27.39%	14,446,249.15	15,474,999.08	100.00%	4,493,514.21	29.04%	10,981,484.87

按单项计提坏账准备：

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
按单项计提坏账准备	2,300.00	2,300.00	9,680.00	9,680.00	100.00%	预计可收回性较小
合计	2,300.00	2,300.00	9,680.00	9,680.00		

按组合计提坏账准备：

单位：元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
账龄组合	19,885,208.91	5,438,959.76	27.35%
合计	19,885,208.91	5,438,959.76	

确定该组合依据的说明：无

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	4,493,514.21			4,493,514.21
2025年1月1日余额在本期				
——转入第三阶段	-2,955.39		2,955.39	
本期计提	958,080.94			958,080.94
本期核销			2,955.39	2,955.39
2025年12月31日余额	5,448,639.76			5,448,639.76

各阶段划分依据和坏账准备计提比例：不适用

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	
应收合并外其他客户	4,493,514.21	958,080.94		2,955.39		5,448,639.76

合计	4,493,514.21	958,080.94		2,955.39		5,448,639.76
----	--------------	------------	--	----------	--	--------------

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：无

5) 本期实际核销的其他应收款情况

单位：元

项目	核销金额
实际核销的其他应收款项	2,955.39

其中重要的其他应收款核销情况：无

其他应收款核销说明：无

6) 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
第一名	应收土地退回款	7,469,612.56	1年以内	37.55%	373,480.63
第二名	保证金及押金	750,000.00	4-5年	3.77%	600,000.00
第三名	保证金及押金	602,800.00	1-2年	3.03%	60,280.00
第四名	员工购房借款	500,000.00	5年以上	2.51%	500,000.00
第五名	保证金及押金	372,007.00	2-3年	1.87%	111,602.10
合计		9,694,419.56		48.73%	1,645,362.73

6、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	5,676,583.92	93.09%	4,341,529.14	82.60%
1至2年	356,530.26	5.85%	516,041.09	9.82%
2至3年	30,782.85	0.50%	389,111.24	7.40%
3年以上	34,240.45	0.56%	9,439.00	0.18%
合计	6,098,137.48		5,256,120.47	

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：无

无

(2) 按预付对象归集的期末余额前五名的预付款情况

单位：元

预付对象	期末余额	占预付款项期末余额合计数的比例(%)
第一名	590,110.62	9.68
第二名	569,931.43	9.35
第三名	374,999.95	6.15

第四名	340,303.49	5.58
第五名	335,633.72	5.50
合计	2,210,979.21	36.26

其他说明：无

7、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	62,921,193.55	42,500,849.93	20,420,343.62	73,768,335.80	53,471,939.61	20,296,396.19
在产品	4,988,995.39	2,878,272.04	2,110,723.35	4,261,545.48	2,878,272.04	1,383,273.44
库存商品	48,564,315.41	11,083,199.37	37,481,116.04	49,288,749.50	7,797,485.50	41,491,264.00
发出商品	1,959,435.73	115,409.81	1,844,025.92	2,491,983.31		2,491,983.31
合计	118,433,940.08	56,577,731.15	61,856,208.93	129,810,614.09	64,147,697.15	65,662,916.94

(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	
原材料	53,471,939.61	2,641,058.79		13,612,148.47		42,500,849.93
在产品	2,878,272.04					2,878,272.04
库存商品	7,797,485.50	9,419,517.42		6,133,803.55		11,083,199.37
发出商品		115,409.81				115,409.81
合计	64,147,697.15	12,175,986.02		19,745,952.02		56,577,731.15

按组合计提存货跌价准备：不适用

按组合计提存货跌价准备的计提标准：不适用

8、其他流动资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
大额存单		250,287,368.04
待抵扣和待认证的进项税	71,545,051.82	81,833,111.02
预缴税金	49,391.63	14,642.70
合计	71,594,443.45	332,135,121.76

其他说明：无

9、其他权益工具投资

单位：元

项目名称	期末余额	期初余额	本期计入其他综合收益的利得	本期计入其他综合收益的损失	本期末累计计入其他综合收益的利得	本期末累计计入其他综合收益的损失	本期确认的股利收入	指定为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的原因
Bionano Genomics Inc	867.73	38,307.31		36,956.62		6,926,272.39		非交易性权益工具投资
杭州博日科技股份有限公司	94,785,700.00	112,254,573.40		17,468,873.40	34,785,700.00			非交易性权益工具投资
广州民营投资股份有限公司	79,566.40	1,000,000.00		920,433.60		920,433.60		非交易性权益工具投资
武汉艾米森生命科技有限公司	116,872,000.00	140,713,888.00		23,841,888.00	97,872,000.00			非交易性权益工具投资
北京指真生物科技有限公司						16,663,699.00		非交易性权益工具投资
成都今是智序科技有限公司	20,000,000.00							非交易性权益工具投资
北京达晨财智中小企业发展基金合伙企业	31,880,708.43	31,024,821.99	855,886.44		1,880,708.43		84,190.39	非交易性权益工具投资
希华医药有限公司	7,028,767.72	7,198,977.99						非交易性权益工具投资
合计	270,647,610.28	292,230,568.69	855,886.44	42,268,151.62	134,538,408.43	24,510,404.99	84,190.39	

本期存在终止确认：不适用

分项披露本期非交易性权益工具投资：不适用

其他说明：无

10、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	计提减值准备		

					益			润			
一、合营企业											
二、联营企业											
广州格希丽医疗科技有限公司(以下简称“广州格希丽医疗”)	5,570,198.87		5,700,000.00		-2,793,591.39						8,476,607.48
广州英赞生物科技有限公司(以下简称“广州英赞生物”)	9,758,204.70				-543,602.28						9,214,602.42
湖南友哲科技有限公司(以下简称“湖南友哲科技”)	20,678,008.41				558,652.99						21,236,661.40
小计	36,006,411.98		5,700,000.00		-2,778,540.68						38,927,871.30
合计	36,006,411.98		5,700,000.00		-2,778,540.68						38,927,871.30

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：不适用

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：不适用

其他说明：无

11、其他非流动金融资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
权益工具投资	222,353,009.38	217,470,038.72
合计	222,353,009.38	217,470,038.72

其他说明：无

12、固定资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
固定资产	1,274,399,145.27	1,164,062,634.24
合计	1,274,399,145.27	1,164,062,634.24

(1) 固定资产情况

单位：元

项目	房屋及建筑物	仪器（机器）设备	运输设备	电子及其他设备	医疗设备	合计
一、账面原值：						
1. 期初余额	1,115,496,081.27	834,795,327.06	20,443,474.38	81,997,653.62	18,536,538.51	2,071,269,074.84
2. 本期增加金额	241,027,628.34	15,810,010.13	850,545.46	2,237,056.37	6,979,958.97	266,905,199.27
（1）购置	12,059,609.60	15,810,010.13	850,545.46	2,237,056.37	6,979,958.97	37,937,180.53
（2）在建工程转入	228,968,018.74					228,968,018.74
（3）企业合并增加						
3. 本期减少金额		11,244,417.56	28,000.00	4,206,764.61		15,479,182.17
（1）处置或报废		11,244,417.56	28,000.00	4,206,764.61		15,479,182.17
4. 期末余额	1,356,523,709.61	839,360,919.63	21,266,019.84	80,027,945.38	25,516,497.48	2,322,695,091.94
二、累计折旧						
1. 期初余额	215,217,274.75	374,370,627.67	12,809,687.50	49,665,479.59	1,172,736.07	653,235,805.58
2. 本期增加金额	51,785,956.96	69,514,317.07	2,404,767.27	14,747,623.82	2,428,562.50	140,881,227.62
（1）计提	51,785,956.96	69,514,317.07	2,404,767.27	14,747,623.82	2,428,562.50	140,881,227.62
3. 本期减		6,642,099.60	22,609.99	2,765,824.49		9,430,534.08

少金额						
(1) 处置或报废		6,642,099.60	22,609.99	2,765,824.49		9,430,534.08
4. 期末余额	267,003,231.71	437,242,845.14	15,191,844.78	61,647,278.92	3,601,298.57	784,686,499.12
三、减值准备						
1. 期初余额		248,937,739.25		5,032,895.77		253,970,635.02
2. 本期增加金额		11,275,261.62				11,275,261.62
(1) 计提		11,275,261.62				11,275,261.62
3. 本期减少金额		710,670.47		925,778.62		1,636,449.09
(1) 处置或报废		710,670.47		925,778.62		1,636,449.09
4. 期末余额		259,502,330.40		4,107,117.15		263,609,447.55
四、账面价值						
1. 期末账面价值	1,089,520,477.90	142,615,744.09	6,074,175.06	14,273,549.31	21,915,198.91	1,274,399,145.27
2. 期初账面价值	900,278,806.52	211,486,960.14	7,633,786.88	27,299,278.26	17,363,802.44	1,164,062,634.24

(2) 未办妥产权证书的固定资产情况

单位：元

项目	账面价值	未办妥产权证书的原因
房屋建筑物	57,425,349.78	办理中

其他说明：无

13、在建工程

单位：元

项目	期末余额	期初余额
在建工程	32,183,112.04	232,586,931.57
合计	32,183,112.04	232,586,931.57

(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
其他装修项目	4,301,573.15		4,301,573.15	817,842.62		817,842.62
广东康和医院新建项目	5,584,739.39		5,584,739.39	5,584,739.39		5,584,739.39
潮州康和医院新建项目	6,923,267.14		6,923,267.14	1,206,443.93		1,206,443.93

凯普康和园建设项目 ¹	9,529,850.71		9,529,850.71	4,783,829.58		4,783,829.58
凯普医学科学园	5,843,681.65		5,843,681.65	220,194,076.05		220,194,076.05
合计	32,183,112.04		32,183,112.04	232,586,931.57		232,586,931.57

注：1 本年度本公司之子公司广东康和医院有限公司的凯普健康文化广场建设项目经潮安区自然资源局政府信息公开批准（公开日期 2025 年 12 月 15 日），项目名称变更为凯普康和园建设项目。

（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
凯普医学科学园	1,512,000.00	220,194,076.05	14,258,029.49	227,036,750.20	1,571,673.69	5,843,681.65	16.90%	16.90%	2,371,916.57	764,034.09	2.90%	自有资金
合计	1,512,000.00	220,194,076.05	14,258,029.49	227,036,750.20	1,571,673.69	5,843,681.65			2,371,916.57	764,034.09	2.90%	

（3）在建工程的减值测试情况

适用 不适用

14、使用权资产

（1）使用权资产情况

单位：元

项目	房屋及建筑物	机器设备	其他设备	合计
一、账面原值				
1. 期初余额	32,802,631.87	554,592.75	237,644.92	33,594,869.54
2. 本期增加金额	4,338,733.94			4,338,733.94
— 新增租赁	4,338,733.94			4,338,733.94
3. 本期减少金额	5,802,130.09	362,689.53		6,164,819.62
— 处置	5,802,130.09	362,689.53		6,164,819.62
4. 期末余额	31,339,235.72	191,903.22	237,644.92	31,768,783.86
二、累计折旧				
1. 期初余额	22,197,240.73	277,296.36	237,644.92	22,712,182.01
2. 本期增加金额	5,585,381.55	107,837.49		5,693,219.04
（1）计提	5,585,381.55	107,837.49		5,693,219.04
3. 本期减少金额	4,480,266.13	193,230.63		4,673,496.76

(1) 处置	4,480,266.13	193,230.63		4,673,496.76
4. 期末余额	23,302,356.15	191,903.22	237,644.92	23,731,904.29
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	8,036,879.57			8,036,879.57
2. 期初账面价值	10,605,391.14	277,296.39		10,882,687.53

(2) 使用权资产的减值测试情况

适用 不适用

其他说明：

无

15、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	外购软件	商标权	合计
一、账面原值						
1. 期初余额	229,714,284.03	71,889,810.96	22,952,908.62	25,408,816.75	28,555.00	349,994,375.36
2. 本期增加金额	4,493,932.67	5,125,122.38		3,930,326.53		13,549,381.58
(1) 购置	4,493,932.67	1,347,182.19		3,930,326.53		9,771,441.39
(2) 内部研发		3,777,940.19				3,777,940.19
(3) 企业合并增加						
3. 本期减少金额	7,693,700.94			41,500.00		7,735,200.94
(1) 处置	7,693,700.94			41,500.00		7,735,200.94
4. 期末余额	226,514,515.76	77,014,933.34	22,952,908.62	29,297,643.28	28,555.00	355,808,556.00
二、累计摊销						

1. 期初余额	17,776,076.64	39,023,392.04	9,418,695.81	22,255,809.80	28,555.00	88,502,529.29
2. 本期增加金额	4,512,469.29	4,494,273.15	1,590,067.68	2,253,736.16		12,850,546.28
(1) 计提	4,512,469.29	4,494,273.15	1,590,067.68	2,253,736.16		12,850,546.28
3. 本期减少金额	423,153.59			41,500.00		464,653.59
(1) 处置	423,153.59			41,500.00		464,653.59
4. 期末余额	21,865,392.34	43,517,665.19	11,008,763.49	24,468,045.96	28,555.00	100,888,421.98
三、减值准备						
1. 期初余额		2,216,343.27				2,216,343.27
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		2,216,343.27				2,216,343.27
四、账面价值						
1. 期末账面价值	204,649,123.42	31,280,924.88	11,944,145.13	4,829,597.32		252,703,790.75
2. 期初账面价值	211,938,207.39	30,650,075.65	13,534,212.81	3,153,006.95		259,275,502.80

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 1.06%。

(2) 确认为无形资产的数据资源

适用 不适用

(3) 未办妥产权证书的土地使用权情况

单位：元

项目	账面价值	未办妥产权证书的原因
土地使用权	4,493,932.67	办理中

其他说明：无

(4) 无形资产的减值测试情况

适用 不适用

16、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
房屋装修费	33,011,510.11	4,282,888.06	14,894,878.98	786,632.99	21,612,886.20
车间改造	167,470.61	374,792.00	482,232.13		60,030.48
电力工程改造	189,395.41		189,395.41		
其他	3,679,610.41	2,456,937.44	2,258,221.15		3,878,326.70
合计	37,047,986.54	7,114,617.50	17,824,727.67	786,632.99	25,551,243.38

其他说明：无

17、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	167,178,777.59	24,309,644.62	221,289,793.28	37,546,783.23
内部交易未实现利润	58,839,884.55	11,750,121.06	71,477,770.26	14,917,560.93
可抵扣亏损	135,796,041.56	18,961,979.83	128,398,346.32	19,713,502.23
职工薪酬	12,532,529.04	1,923,199.21	21,386,001.92	3,390,036.94
递延收益	2,644,270.38	661,067.60	2,732,412.66	683,103.17
租赁负债	9,160,323.30	2,136,680.01	12,969,265.68	3,199,209.74
预计负债	1,463,407.68	298,955.15	38,520.00	5,778.00
其他权益工具投资公允价值变动	21,710,321.62	3,359,887.98	22,848,511.09	3,516,921.90
预提费用	22,460,930.10	3,369,139.52	20,718,109.45	3,107,716.42
公益性捐赠			1,604,253.06	240,637.96
合计	431,786,485.82	66,770,674.98	503,462,983.72	86,321,250.52

(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
固定资产折旧一次性税前扣除	92,520,158.92	15,151,342.53	163,854,644.51	25,603,656.19
公允价值变动	140,186,031.31	30,815,104.70	178,018,557.40	38,874,172.41
使用权资产	7,709,474.71	1,903,630.94	10,796,703.16	2,590,998.62
合计	240,415,664.94	47,870,078.17	352,669,905.07	67,068,827.22

(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		66,770,674.98		86,321,250.52

递延所得税负债		47,870,078.17		67,068,827.22
---------	--	---------------	--	---------------

(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	876,017,656.30	825,094,669.17
可抵扣亏损	985,502,782.30	788,248,878.52
合计	1,861,520,438.60	1,613,343,547.69

(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
2025 年		13,750,706.05	
2026 年	15,935,845.24	23,267,247.85	
2027 年	107,588,495.58	109,388,865.98	
2028 年	317,641,197.53	327,563,038.59	
2029 年	284,846,472.92	295,237,641.58	
2030 年	232,614,879.87		
2033 年	5,977,273.30	5,982,973.30	
2034 年	13,058,405.17	13,058,405.17	
2035 年	7,840,212.69		
合计	985,502,782.30	788,248,878.52	

其他说明：无

18、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
预付与长期资产相关的款项	31,535,166.93		31,535,166.93	37,609,295.31		37,609,295.31
合计	31,535,166.93		31,535,166.93	37,609,295.31		37,609,295.31

其他说明：无

19、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	4,368,490.93	4,368,490.93	摊余成本 计提利息	摊余成本 计提利息	4,706,465.48	4,706,465.48	摊余成本 计提利息	摊余成本 计提利息
无形资产					93,582,226.24	89,215,055.60	抵押受限	子公司广东凯普医学科技产业因向银团长期借款抵押不动产权证粤(2022)潮州市潮安区不动产权第0006417号和粤(2022)潮州市潮安区不动产权第0006418号
货币资金	5,694,722.52	5,694,722.52	冻结	业务需求 冻结				
货币资金	1,649,859.00	1,649,859.00	其他受限	其他受限	606,088.89	606,088.89	其他受限	其他受限
货币资金	45,990.00	45,990.00	保证金受限	保证金受限	4,929,048.80	4,929,048.80	保证金受限	保证金受限
固定资产	81,408,137.17	72,597,384.28	抵押受限	子公司广东凯普医学科技产业因向银团长期借款抵押不动产权证粤(2021)潮州市不动产权第0017766号				
长期股权投资	200,000,000.00	200,000,000.00	质押受限	公司为全资子公司广东凯普医学科技产业向银团借款担保,质押其持有的广东凯普医学科技产业100%股权	200,000,000.00	200,000,000.00	质押受限	公司为全资子公司广东凯普医学科技产业向银团借款担保,质押其持有的广东凯普医学科技产业100%股权
应收账款	5,857,628.47	3,924,130.36	保理受限	应收账款 保理				
合计	299,024,828.09	288,280,577.09			303,823,829.41	299,456,658.77		

其他说明无

20、短期借款

(1) 短期借款分类

单位：元

项目	期末余额	期初余额
信用借款	1,000,000.00	21,127,520.00
应收账款保理借款	5,824,038.22	
信用借款利息	644.72	500,220.30
合计	6,824,682.94	21,627,740.30

短期借款分类的说明：无

21、应付账款

(1) 应付账款列示

单位：元

项目	期末余额	期初余额
采购材料、劳务款	51,742,864.56	63,511,627.27
采购长期资产款	34,619,220.40	43,233,938.26
合计	86,362,084.96	106,745,565.53

(2) 是否存在逾期尚未支付中小企业款项的情况

是否属于大型企业

是 否

22、其他应付款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
应付股利	5,435,030.28	6,960,966.11
其他应付款	177,544,334.55	201,347,851.79
合计	182,979,364.83	208,308,817.90

(1) 应付股利

单位：元

项目	期末余额	期初余额
子公司少数股东的分红	5,435,030.28	6,960,966.11
合计	5,435,030.28	6,960,966.11

其他说明，包括重要的超过 1 年未支付的应付股利，应披露未支付原因：无

(2) 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
应付费用结算款	79,064,037.18	101,553,011.10
押金及保证金	13,220,004.03	10,383,009.11
预提费用	84,719,339.51	88,416,584.73
其他	540,953.83	995,246.85
合计	177,544,334.55	201,347,851.79

2) 账龄超过1年或逾期的重要其他应付款

单位：元

项目	期末余额	未偿还或结转的原因

其他说明：无

23、合同负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
预收合同款	10,962,115.85	14,859,766.41
合计	10,962,115.85	14,859,766.41

账龄超过1年的重要合同负债：不适用

报告期内账面价值发生重大变动的金额和原因：不适用

24、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	67,530,703.48	275,981,795.18	296,153,735.93	47,358,762.73
二、离职后福利-设定提存计划	317,288.97	21,871,276.64	21,984,201.60	204,364.01
三、辞退福利	51,850.00	4,868,367.18	4,773,217.18	147,000.00
合计	67,899,842.45	302,721,439.00	322,911,154.71	47,710,126.74

(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	67,103,749.54	247,573,159.18	267,704,431.88	46,972,476.84
2、职工福利费	139,033.40	9,490,092.03	9,522,425.78	106,699.65
3、社会保险费	203,277.89	9,381,357.22	9,392,865.92	191,769.19

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
其中：医疗保险费	199,541.25	8,551,931.34	8,563,669.09	187,803.50
工伤保险费	3,736.64	568,412.85	568,183.80	3,965.69
生育保险费		261,013.03	261,013.03	
4、住房公积金	519.00	8,394,410.06	8,394,331.06	598.00
5、工会经费和职工教育经费	84,123.65	1,142,776.69	1,139,681.29	87,219.05
合计	67,530,703.48	275,981,795.18	296,153,735.93	47,358,762.73

(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	309,126.73	21,168,863.16	21,281,127.59	196,862.30
2、失业保险费	8,162.24	702,413.48	703,074.01	7,501.71
合计	317,288.97	21,871,276.64	21,984,201.60	204,364.01

其他说明：无

25、应交税费

单位：元

项目	期末余额	期初余额
增值税	3,470,258.28	2,851,104.55
企业所得税	3,586,144.79	8,297,742.65
个人所得税	1,115,239.80	1,151,596.39
城市维护建设税	280,698.08	175,376.29
房产税	813,262.15	432,910.92
教育费附加	200,469.91	125,203.07
印花税	125,180.22	139,435.21
其他	513,177.13	16,422.85
合计	10,104,430.36	13,189,791.93

其他说明：无

26、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	49,982.80	
一年内到期的租赁负债	6,213,428.29	7,905,324.29
合计	6,263,411.09	7,905,324.29

其他说明：无

27、其他流动负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
合同履行义务税金	1,118,908.51	1,009,578.01
合计	1,118,908.51	1,009,578.01

短期应付债券的增减变动：不适用

其他说明：无

28、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	52,740,000.00	52,787,539.32
信用借款	20,500,000.00	
合计	73,240,000.00	52,787,539.32

长期借款分类的说明：无

其他说明，包括利率区间：无

29、租赁负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
房屋及设备租赁	3,236,171.43	5,191,028.20
合计	3,236,171.43	5,191,028.20

其他说明：无

30、预计负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额	形成原因
未决诉讼	2,248,005.66	692,998.57	未决诉讼
合计	2,248,005.66	692,998.57	

其他说明，包括重要预计负债的相关重要假设、估计说明：无

31、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	9,150,332.54		2,214,502.36	6,935,830.18	与资产相关
合计	9,150,332.54		2,214,502.36	6,935,830.18	

其他说明：无

32、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	646,500,674.00						646,500,674.00

其他说明：无

33、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）	743,213,335.48		118,697,739.40	624,515,596.08
其他资本公积	42,275,018.60	315,931.49		42,590,950.09
合计	785,488,354.08	315,931.49	118,697,739.40	667,106,546.17

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

本期股本溢价减少系：购买子公司少数股权，支付对价与净资产份额差异减少资本公积 118,697,739.40 元。

本期其他资本公积增加系：股份支付费用计入资本公积 315,931.49 元。

34、库存股

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
回购本公司股份	65,125,477.39	45,020,001.56		110,145,478.95
合计	65,125,477.39	45,020,001.56		110,145,478.95

其他说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：

本期库存股增加系公司从二级市场回购本公司股票 7,679,325 股，库存股增加 45,020,001.56 元。

35、其他综合收益

单位：元

项目	期初余额	本期发生额						期末余额
		本期所得税前发生额	减：前期计入其他综合收益当期转入损益	减：前期计入其他综合收益当期转入留存收益	减：所得税费用	税后归属于母公司	税后归属于少数股东	
一、不能重分类进损益的其他综合收益	116,266,016.07	- 41,412,265.18			- 8,590,485.08	- 32,821,780.10		83,444,235.97
其他权益工具投资公允	116,266,016.07	- 41,412,265.18			- 8,590,485.08	- 32,821,780.10		83,444,235.97

项目	期初余额	本期发生额						期末余额
		本期所得 税前发生 额	减：前期 计入其他 综合收益 当期转入 损益	减：前期 计入其他 综合收益 当期转入 留存收益	减：所得 税费用	税后归属 于母公司	税后归属 于少数股 东	
价值变动								
二、将重 分类进损 益的其他 综合收益	75,579,32 7.23	- 33,925,70 7.04				- 33,925,70 7.04		41,653,62 0.19
外币 财务报表 折算差额	75,579,32 7.23	- 33,925,70 7.04				- 33,925,70 7.04		41,653,62 0.19
其他综合 收益合计	191,845,3 43.30	- 75,337,97 2.22				- 8,590,485 .08	- 66,747,48 7.14	125,097,8 56.16

其他说明，包括对现金流量套期损益的有效部分转为被套期项目初始确认金额调整：无

36、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	87,555,295.20			87,555,295.20
合计	87,555,295.20			87,555,295.20

盈余公积说明，包括本期增减变动情况、变动原因说明：无

37、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	2,463,181,689.25	3,159,797,302.79
调整后期初未分配利润	2,463,181,689.25	3,159,797,302.79
加：本期归属于母公司所有者的净利润	-130,942,453.04	-654,881,994.73
应付普通股股利		41,733,618.81
期末未分配利润	2,332,239,236.21	2,463,181,689.25

调整期初未分配利润明细：

- 1)、由于《企业会计准则》及其相关新规定进行追溯调整，影响期初未分配利润元。
- 2)、由于会计政策变更，影响期初未分配利润元。
- 3)、由于重大会计差错更正，影响期初未分配利润元。
- 4)、由于同一控制导致的合并范围变更，影响期初未分配利润元。
- 5)、其他调整合计影响期初未分配利润元。

使用资本公积弥补亏损详细情况说明：

38、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	659,030,460.47	356,529,020.86	806,720,083.49	420,237,565.22
其他业务	10,611,598.06	8,658,731.69	8,808,708.44	6,486,887.84
合计	669,642,058.53	365,187,752.55	815,528,791.93	426,724,453.06

公司报告期内经审计利润总额、净利润、扣除非经常性损益后的净利润三者孰低为负值

☑是 ☐否

单位：元

项目	本年度	具体扣除情况	上年度	具体扣除情况
营业收入金额	669,642,058.53	公司年度总收入	815,528,791.93	公司年度总收入
营业收入扣除项目合计金额	10,611,598.06	扣除其他业务收入	8,808,708.44	扣除其他业务收入
营业收入扣除项目合计金额占营业收入的比重	1.58%		1.08%	
一、与主营业务无关的业务收入				
1. 正常经营之外的其他业务收入。如出租固定资产、无形资产、包装物，销售材料，用材料进行非货币性资产交换，经营受托管理业务等实现的收入，以及虽计入主营业务收入，但属于上市公司正常经营之外的收入。	10,611,598.06		8,808,708.44	
与主营业务无关的业务收入小计	10,611,598.06	扣除其他业务收入	8,808,708.44	扣除其他业务收入
二、不具备商业实质的收入				
不具备商业实质的收入小计	0.00	无	0.00	无
营业收入扣除后金额	659,030,460.47	扣除其他业务收入	806,720,083.49	扣除其他业务收入

营业收入、营业成本的分解信息：

单位：元

合同分类	分部 1		分部 2		本期金额		上期金额		合计	
	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本
按行业分类：										
分子诊断产品行业					446,553,356.35	137,995,612.97	568,388,147.75	121,632,924.33		

合同分类	分部 1		分部 2		本期金额		上期金额		合计	
	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本
医学检验服务行业					195,600,646.55	183,949,928.32	241,164,332.47	290,061,466.18		
医疗服务行业					27,488,055.63	43,242,211.26	5,976,311.71	15,030,062.55		
合计					669,642,058.53	365,187,752.55	815,528,791.93	426,724,453.06		

与履约义务相关的信息：不适用

其他说明：无

与分摊至剩余履约义务的交易价格相关的信息：

本报告期末已签订合同、但尚未履行或尚未履行完毕的履约义务所对应的收入金额为 2,920,660.80 元，其中，2,920,660.80 元预计将于 2026 年度确认收入，元预计将于年度确认收入，元预计将于年度确认收入。

合同中可变对价相关信息：不适用

重大合同变更或重大交易价格调整：不适用

其他说明：无

39、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	2,608,636.66	1,976,186.43
教育费附加	1,862,010.11	1,411,367.73
房产税	5,746,203.33	4,812,583.84
土地使用税	936,749.65	920,400.81
车船使用税	26,744.64	24,175.84
印花税	544,092.83	561,793.15
其他	24,482.20	1,515,043.43
合计	11,748,919.42	11,221,551.23

其他说明：无

40、管理费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	93,528,170.82	106,293,223.37
折旧费	45,390,007.72	50,843,306.83
办公及租赁费	13,765,614.45	16,009,704.00
业务招待费	1,965,139.80	3,381,714.86
交通差旅费	8,108,818.77	8,235,022.67
长期资产摊销	12,221,442.44	7,981,134.52
中介费	8,059,444.15	6,920,916.48
通讯费	1,487,282.22	1,447,894.92
其他费用	21,971,291.41	20,087,658.95
合计	206,497,211.78	221,200,576.60

其他说明：无

41、销售费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	47,570,124.72	65,744,680.37
折旧费	13,980,376.66	15,726,087.13
办公费及租赁费	4,291,181.84	6,704,640.13
业务招待费	3,061,877.79	5,188,237.62
交通差旅费	13,241,412.43	16,278,195.10
宣传费	9,887,605.45	14,312,387.60
市场推广费	67,996,142.95	131,168,210.86
股份支付费用	118,474.31	210,966.41
其他费用	6,737,249.18	5,470,447.37
合计	166,884,445.33	260,803,852.59

其他说明：无

42、研发费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	31,112,362.08	45,535,735.70
研发材料	6,103,818.36	9,556,030.61
临床试验费	7,052,547.61	6,133,377.77
折旧与摊销	12,978,081.96	14,881,747.71
其他	5,138,766.26	9,530,975.80
合计	62,385,576.27	85,637,867.59

其他说明：无

43、财务费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
利息费用	3,183,250.62	1,577,452.76
其中：租赁负债利息费用	937,373.84	953,047.90
减：利息收入	18,411,066.30	22,249,930.08
汇兑损益	-22,748,473.05	20,954,447.34
其他	8,602.58	701,624.62
合计	-37,967,686.15	983,594.64

其他说明：无

44、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
政府补助	5,861,954.75	5,707,552.29
进项税加计抵减	628,025.32	
代扣个人所得税手续费	178,488.89	382,095.48
直接减免的增值税	7,297.61	30,917.10
合计	6,675,766.57	6,120,564.87

45、净敞口套期收益

46、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	90,061.87	580,057.28
其他非流动金融资产	4,882,970.66	3,470,038.72
合计	4,973,032.53	4,050,096.00

其他说明：无

47、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	-2,778,540.68	-121,000.40
处置交易性金融资产取得的投资收益	732,117.40	3,704,333.48
其他权益工具投资在持有期间取得的股利收入	84,190.39	
处置其他债权投资取得的投资收益	837,123.29	1,990,395.44
债务重组收益		-419,800.00
合计	-1,125,109.60	5,153,928.52

其他说明：无

48、信用减值损失

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
应收票据坏账损失		80,873.55
应收账款坏账损失	-33,976,817.18	-606,964,005.56
其他应收款坏账损失	-958,080.94	-1,123,020.47
合计	-34,934,898.12	-608,006,152.48

其他说明：无

49、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	-12,175,986.02	-13,622,082.57
四、固定资产减值损失	-11,275,261.62	-22,266,442.01
十二、其他	-3,883,249.87	-1,857,204.00
合计	-27,334,497.51	-37,745,728.58

其他说明：无

50、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
处置非流动资产损益	949,204.96	-250,447.46
使用权资产处置损益	-514,973.18	1,595.96
合计	434,231.78	-248,851.50

51、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
固定资产报废利得	17,815.35	15,023.92	17,815.35
其他	2,168,506.64	716,906.40	2,168,506.64
合计	2,186,321.99	731,930.32	2,186,321.99

其他说明：无

52、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	12,685,851.32	6,588,941.96	12,685,851.32
罚款滞纳金	583,650.69	2,783,894.91	583,650.69
非流动资产毁损报废损失	478,712.87	683,812.84	478,712.87
其他	1,353,332.11	1,923,387.69	1,353,332.11
合计	15,101,546.99	11,980,037.40	15,101,546.99

其他说明：无

53、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	4,017,228.65	12,710,792.67
递延所得税费用	8,942,311.58	104,672,023.09
合计	12,959,540.23	117,382,815.76

(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	-169,320,860.02
按法定/适用税率计算的所得税费用	-25,398,129.00
子公司适用不同税率的影响	-16,428,677.54

不可抵扣的成本、费用和损失的影响	3,642,643.45
使用前期未确认递延所得税资产的可抵扣亏损的影响	-342,165.50
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	49,096,644.59
冲回前期确认递延所得税资产的可抵扣暂时性差异的影响	11,780,252.09
加计扣除安置残疾人支付的工资影响	-53,478.44
研发费用加计扣除	-9,337,549.42
所得税费用	12,959,540.23

其他说明：无

54、其他综合收益

详见附注 35。

55、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	3,647,452.39	3,038,292.42
利息收入	18,073,091.75	20,145,720.25
保证金	13,997,107.39	4,377,838.61
其他	5,536,680.54	6,451,269.16
合计	41,254,332.07	34,013,120.44

收到的其他与经营活动有关的现金说明：无

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	117,980,281.58	175,380,208.63
管理费用	60,486,265.80	54,919,064.07
研发费用	31,328,559.81	23,552,125.96
保证金	4,308,347.45	2,423,243.82
捐赠	12,685,851.32	6,588,941.96
其他	10,958,806.23	52,857,422.25
合计	237,748,112.19	315,721,006.69

支付的其他与经营活动有关的现金说明：无

(2) 与投资活动有关的现金

收到的其他与投资活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
3 个月以上定期存款	40,000,000.00	
合计	40,000,000.00	

收到的其他与投资活动有关的现金说明：无

支付的其他与投资活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
3 个月以上定期存款	78,835,328.00	
合计	78,835,328.00	

支付的其他与投资活动有关的现金说明：无

(3) 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
应收账款保理业务	5,812,675.91	
合计	5,812,675.91	

收到的其他与筹资活动有关的现金说明：无

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
购买少数股权支付的现金	99,005,000.00	1.00
租赁负债付款	8,959,124.73	9,396,591.53
回购本公司股份	45,020,001.56	65,114,751.95
合计	152,984,126.29	74,511,344.48

支付的其他与筹资活动有关的现金说明：无

筹资活动产生的各项负债变动情况

适用 不适用

单位：元

项目	期初余额	本期增加		本期减少		期末余额
		现金变动	非现金变动	现金变动	非现金变动	
短期借款	21,627,740.30	6,812,675.91	810,805.13	21,856,685.10	569,853.30	6,824,682.94
长期借款	52,787,539.32	45,000,000.00	2,201,231.04	26,698,787.56		73,289,982.80
合计	74,415,279.62	51,812,675.91	3,012,036.17	48,555,472.66	569,853.30	80,114,665.74

56、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	-182,280,400.25	-950,350,169.79
加：资产减值准备	62,269,395.63	645,751,881.06

固定资产折旧、油气资产折耗、生产性生物资产折旧	140,881,227.62	147,747,213.17
使用权资产折旧	5,693,219.04	9,254,743.47
无形资产摊销	12,850,546.28	12,763,125.08
长期待摊费用摊销	17,824,727.67	28,627,058.54
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）	-434,231.78	248,851.50
固定资产报废损失（收益以“—”号填列）	460,897.52	668,788.92
公允价值变动损失（收益以“—”号填列）	-4,973,032.53	-4,050,096.00
财务费用（收益以“—”号填列）	3,183,250.62	1,253,032.70
投资损失（收益以“—”号填列）	1,125,109.60	-5,153,928.52
递延所得税资产减少（增加以“—”号填列）	19,550,575.54	109,024,753.40
递延所得税负债增加（减少以“—”号填列）	-19,198,749.05	5,467,124.65
存货的减少（增加以“—”号填列）	8,368,583.97	18,164,322.57
经营性应收项目的减少（增加以“—”号填列）	337,928,885.40	161,222,708.53
经营性应付项目的增加（减少以“—”号填列）	-60,501,918.98	-113,454,976.50
其他	-1,139,339.49	11,594,018.73
经营活动产生的现金流量净额	341,608,746.81	78,778,451.51
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	707,966,718.14	662,115,776.09
减：现金的期初余额	662,115,776.09	761,367,697.61
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	45,850,942.05	-99,251,921.52

（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	707,966,718.14	662,115,776.09
其中：库存现金	187,142.00	130,519.94

可随时用于支付的银行存款	706,948,476.21	661,498,042.71
可随时用于支付的其他货币资金	831,099.93	487,213.44
三、期末现金及现金等价物余额	707,966,718.14	662,115,776.09

(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
3 个月以上到期的定期存单	78,835,328.00	40,000,000.00	3 个月以上到期的定期存单
定期存单计提利息	4,368,490.93	4,706,465.48	摊余成本计提利息
其他受限的货币资金	7,344,581.52	606,088.89	使用受限
保证金受限的货币资金	45,990.00	4,929,048.80	使用受限
合计	90,594,390.45	50,241,603.17	

其他说明：无

57、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			449,349,629.04
其中：美元	18,508,717.26	7.0288	130,094,071.88
欧元	24,007.67	8.2355	197,715.17
港币	348,150,075.67	0.9032	314,449,148.35
印尼盾	10,973,080,099.35	0.00042	4,608,693.64
应收账款			7,245,552.95
其中：美元	200,537.84	7.0288	1,409,540.37
欧元			
港币	6,461,484.26	0.9032	5,836,012.58
长期借款			
其中：美元			
欧元			
港币			
其他应收款			533,485.14
其中：港币	586,011.00	0.9032	529,285.14
印尼盾	10,000,000.00	0.00042	4,200.00
其他应付款			219,279.66
其中：港币	217,868.41	0.9032	196,778.75
印尼盾	53,573,584.00	0.00042	22,500.91
应付股利			5,434,909.94
其中：港币	6,017,393.64	0.90320	5,434,909.94
应付账款			10,143,735.04
其中：港币	11,215,990.26	0.9032	10,130,282.40
印尼盾	32,030,100.00	0.00042	13,452.64
一年内到期的非流动负债			54,273.36

其中：印尼盾	129,222,277.73	0.00042	54,273.36
--------	----------------	---------	-----------

其他说明：无

(2) 境外经营实体说明，包括对于重要的境外经营实体，应披露其境外主要经营地、记账本位币及选择依据，记账本位币发生变化的还应披露原因。

适用 不适用

香港检验中心：主要从事医药检验业务，主要经营场地在香港，记账本位币为港币，选择依据为：港币为香港的法定货币。

香港凯普生物科技有限公司：主要从事贸易业务，主要经营场地在香港，记账本位币为港币，选择依据为：港币为香港的法定货币。

凯普生物科技有限公司：主要从事贸易业务，主要经营场地在香港，记账本位币为港币，选择依据为：港币为香港的法定货币。

印尼凯普生物科技有限公司：主要从事医疗器械销售业务，主要经营场地在印尼，记账本位币为印尼盾，选择依据为：印尼盾为印尼的法定货币。

58、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

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

①作为承租人

项目	本期金额（元）	上期金额（元）
租赁负债的利息费用	937,373.84	953,047.90
计入相关资产成本或当期损益的简化处理的短期租赁费用	663,669.48	867,285.23
计入相关资产成本或当期损益的简化处理的低价值资产租赁费用（低价值资产的短期租赁费用除外）		
计入相关资产成本或当期损益的未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额		
其中：售后租回交易产生部分		
转租使用权资产取得的收入		
与租赁相关的总现金流出	9,622,794.21	10,263,876.76
售后租回交易产生的相关损益		
售后租回交易现金流入		
售后租回交易现金流出		

八、研发支出

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	34,039,384.24	49,100,483.49
耗用材料	8,267,067.48	11,707,851.25
折旧摊销	14,003,808.73	16,128,497.98
临床试验费	15,117,491.79	14,863,330.23
其他	5,602,458.75	10,684,246.13
合计	77,030,210.99	102,484,409.08
其中：费用化研发支出	62,385,576.27	85,637,867.59
资本化研发支出	14,644,634.72	16,846,541.49

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	核销	
关于耳聋易感基因检测试剂盒（荧光熔解曲线法）的研制	3,587,298.00	1,208,701.37						4,795,999.37
染色体（13/18/21/X/Y）多重 STR 基因分型试剂盒（荧光 PCR 毛细管电泳法）	3,370,248.48	1,072,678.61						4,442,927.09
膀胱癌基因甲基化检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	4,212,078.31	1,449,545.24						5,661,623.55
EBV 甲基化检测试剂盒	2,047,621.39	3,004,747.34						5,052,368.73
运动神经元存活基因 1（SMN1）检测试剂盒（荧光 PCR 法）	1,133,864.32	631,203.23						1,765,067.55
诺如病毒核酸检测试剂盒	825,227.19	923,436.01						1,748,663.20

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	核销	
(荧光 PCR 法)								
人乳头状瘤病毒 (HPV) 分型检测试剂盒 (PCR+飞行时间质谱法)	3,887,327.54	375,570.78					4,262,898.32	
乙型肝炎病毒核酸测定试剂盒 (PCR-荧光探针法)	95,958.35	1,100,125.38						1,196,083.73
七种生殖道病原微生物核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	358,701.94	1,689,582.87						2,048,284.81
阴道微生物核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)	1,405,001.64	842,379.18						2,247,380.82
呼吸道病原多重检测试剂盒 (PCR 荧光探针法) 的研制	2,925,727.36	852,212.83			3,777,940.19			
基孔肯雅病毒/登革病毒核酸检测试剂盒 (荧光 PCR 法) 研发		1,494,451.88						1,494,451.88
小计	23,849,054.52	14,644,634.72			3,777,940.19		4,262,898.32	30,452,850.73
减: 减值准备		4,262,898.32					4,262,898.32	
合计	23,849,054.52	10,381,736.40			3,777,940.19			30,452,850.73

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
----	------	--------	------------	----------	------------

开发支出减值准备

单位: 元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额	减值测试情况
----	------	------	------	------	--------

人乳头状瘤病毒(HPV)分型检测试剂盒(PCR+飞行时间质谱法)		4,262,898.32	4,262,898.32		
合计		4,262,898.32	4,262,898.32		

九、合并范围的变更

1、其他原因的合并范围变动

说明其他原因导致的合并范围变动（如，新设子公司、清算子公司等）及其相关情况：

（1）注销子公司

截至 2025 年 12 月 31 日，子公司佛山凯普智造有限公司、沈阳凯鸣医疗管理有限公司、广州越秀凯普科技创新服务有限公司、汕头凯普检测技术有限公司和上海凯普检测有限公司已完成全部财产清算分配，本报告期末不纳入合并范围。

（2）设立子公司

子公司广东凯普大健康产业有限公司于 2025 年 6 月 16 日设立全资子公司潮州康和园文化发展有限公司。

子公司广东凯普大健康产业有限公司于 2025 年 5 月 29 日设立全资子公司潮州客潮文化发展有限公司。

子公司凯普生物（香港）和香港凯普生物科技有限公司于 2025 年 6 月 5 日设立全资子公司印尼凯普生物科技有限公司。

子公司广东康和健康管理咨询有限公司于 2025 年 12 月 15 日设立全资子公司北京凯普康和互联网医院有限公司。

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	
凯普化学	50,000,000.00	潮州市	潮州市	研发、生产、销售	100.00%	0.00%	同一控制下企业合并
凯普生物科技有限公司（香港）	233,220,825.94	香港	香港	贸易	100.00%	0.00%	同一控制下企业合并
香港凯普生物科技有限公司	7,945.80	香港	香港	贸易	0.00%	100.00%	同一控制下企业合并
和康药业有限公司	7,914.40	香港	香港	研发	0.00%	100.00%	同一控制下企业合并
北京康仲健康管理咨询有限公司	2,000,000.00	北京市	北京市	技术服务、销售	80.00%	20.00%	设立
上海凯普生物化学有限公司	2,000,000.00	上海市	上海市	技术服务、销售	80.00%	20.00%	设立

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	
香港检验中心	11,074,641.58	香港	香港	技术服务	0.00%	99.09%	设立
广州凯普生物科技有限公司	255,619,763.48	广州市	广州市	研发、销售	61.00%	39.00%	设立
广州凯普医药科技有限公司	50,000,000.00	广州市	广州市	研发、生产、销售	0.00%	100.00%	设立
合肥凯普医学检验实验室有限公司	10,000,000.00	合肥市	合肥市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
广州天成医疗器械有限公司	5,000,000.00	广州市	广州市	贸易	0.00%	100.00%	设立
广州康健医学科技有限公司	50,000,000.00	广州市	广州市	技术服务	0.00%	100.00%	设立
潮州康健医学科技有限公司	1,000,000.00	潮州市	潮州市	技术服务	100.00%	0.00%	设立
凯普医学检验	600,000,000.00	广州市	广州市	技术服务	80.18%	0.00%	设立
长沙凯普医学检验实验室有限公司	20,000,000.00	长沙市	长沙市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
郑州凯普医学检验所（有限合伙）	30,000,000.00	郑州市	郑州市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
北京凯普医学检验实验室有限公司	75,000,000.00	北京市	北京市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
广州凯普医学检验所有限公司	50,000,000.00	广州市	广州市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
昆明凯普医学检验所有限公司	20,000,000.00	昆明市	昆明市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
济南凯普医学检验实验室有限公司	5,000,000.00	济南市	济南市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
沈阳凯普医学检验所有限公司	20,000,000.00	沈阳市	沈阳市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
武汉凯普医学检验实验室有限公司	20,000,000.00	武汉市	武汉市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
成都凯普医学检验所有限公司	20,000,000.00	成都市	成都市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
南昌凯普医学检验实验室有限公司	20,000,000.00	南昌市	南昌市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
凯普医学检验有限公司	76,923,100.00	太原市	太原市	技术服务	0.00%	80.18%	设立

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	
山西凯普司法鉴定所	1,000,000.00	太原市	太原市	临床司法鉴定	0.00%	80.18%	设立
上海凯普医学检验有限公司	50,000,000.00	上海市	上海市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
贵阳凯普医学检验实验室有限公司	20,000,000.00	贵阳市	贵阳市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
重庆凯普医学检验实验室有限公司	10,000,000.00	重庆市	重庆市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
西安凯普医学检验实验室有限公司	30,000,000.00	西安市	西安市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
福州凯普医学检验有限公司	10,000,000.00	福州市	福州市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
兰州凯普医学检验实验室有限公司	10,000,000.00	兰州	兰州	技术服务	0.00%	80.18%	设立
广东康和医院有限公司	50,000,000.00	潮州市	潮州市	医疗服务	100.00%	0.00%	设立
潮州市凯宏药业有限公司	10,000,000.00	潮州市	潮州市	批发药品	0.00%	70.00%	设立
南京凯普医学检验实验室有限公司	20,000,000.00	南京市	南京市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
杭州凯普医学检验实验室有限公司	40,000,000.00	杭州市	杭州市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
潮州凯普医学检验实验室有限公司	20,000,000.00	潮州市	潮州市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
南宁凯普医学检验实验室有限公司	15,000,000.00	南宁市	南宁市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
青岛凯普医学检验实验室有限公司	30,000,000.00	青岛市	青岛市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
银川凯普医学检验实验室有限公司	15,000,000.00	银川市	银川市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
郑州康夏健康管理有限公司	8,000,000.00	郑州市	郑州市	健康管理咨询服务	0.00%	100.00%	设立
广州凯普医疗投资有限公司	20,000,000.00	广州市	广州市	投资咨询服务	0.00%	80.18%	设立
大连凯普医学检验实验室有限公司	35,000,000.00	大连市	大连市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
厦门凯普医学检验实验室有限公司	50,000,000.00	厦门市	厦门市	技术服务	0.00%	80.18%	设立

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	
汕头凯普医学检验实验室有限公司	15,000,000.00	汕头市	汕头市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
深圳凯鹏医学检验实验室	15,000,000.00	深圳市	深圳市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
海口凯普医学检验实验室有限公司	17,000,000.00	海口市	海口市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
大连凯普检验检测有限公司	5,000,000.00	大连市	大连市	检验检测服务	0.00%	80.18%	设立
甘肃凯普检验检测有限公司	5,000,000.00	兰州市	兰州市	检验检测服务	0.00%	80.18%	设立
辽宁凯普检验检测有限公司	5,000,000.00	沈阳市	沈阳市	检验检测服务	0.00%	80.18%	设立
云南凯普检验检测有限公司	5,000,000.00	昆明市	昆明市	检验检测服务	0.00%	80.18%	设立
江苏凯普检验检测有限公司	10,000,000.00	南京市	南京市	检验检测服务	0.00%	80.18%	设立
陕西凯普检验检测有限公司	5,000,000.00	西安市	西安市	检验检测服务	0.00%	80.18%	设立
宁夏凯普检验检测有限公司	5,000,000.00	银川市	银川市	检验检测服务	0.00%	80.18%	设立
山东凯普检验检测有限公司	5,000,000.00	青岛市	青岛市	检验检测服务	0.00%	80.18%	设立
广西凯普检验检测有限公司	5,000,000.00	南宁市	南宁市	检验检测服务	0.00%	80.18%	设立
潮州凯普检验检测有限公司	5,000,000.00	潮州市	潮州市	检验检测服务	0.00%	80.18%	设立
河南凯普检验检测有限公司	5,000,000.00	郑州市	郑州市	检验检测服务	0.00%	80.18%	设立
河北凯普检验检测有限公司	5,000,000.00	石家庄市	石家庄市	检验检测服务	0.00%	80.18%	设立
广东凯普检验检测有限公司	5,000,000.00	广州市	广州市	检验检测服务	0.00%	80.18%	设立
湖南凯普检验检测有限公司	5,000,000.00	长沙市	长沙市	检验检测服务	0.00%	80.18%	设立
长春凯普医学检验实验室有限公司	30,000,000.00	长春市	长春市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
太原凯鹏医	25,000,000	太原市	太原市	技术服务	0.00%	80.18%	设立

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	
学检验实验室有限公司	.00						
瑞丽市凯普医学检验实验室有限公司	10,000,000.00	瑞丽市	瑞丽市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
哈尔滨凯普医学检验实验室有限公司	20,000,000.00	哈尔滨市	哈尔滨市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
广东凯普科技智造有限公司	50,000,000.00	潮州市	潮州市	仪器制造	100.00%	0.00%	设立
石家庄凯普医学检验实验室有限公司	12,000,000.00	石家庄市	石家庄市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
北京凯普慧健诊所有限公司	10,000,000.00	北京市	北京市	医疗服务	0.00%	100.00%	设立
广东凯普医学科技产业有限公司	200,000,000.00	潮州市	潮州市	物业管理、投资	100.00%	0.00%	设立
潮州韩潮苏海文化传播有限公司	10,000,000.00	潮州市	潮州市	医疗器械销售	0.00%	100.00%	设立
潮州凯宏综合门诊部有限公司	10,000,000.00	潮州市	潮州市	医疗服务	0.00%	70.00%	设立
广东凯普医疗科技有限公司	50,000,000.00	潮州市	潮州市	耗材生产	0.00%	100.00%	设立
广州康和健康体检中心有限公司	20,000,000.00	广州市	广州市	医疗服务	0.00%	80.18%	设立
佛山凯普医学检验实验室有限公司	25,000,000.00	佛山市	佛山市	技术服务	0.00%	48.11%	设立
内蒙古凯普医学检验所有限公司	10,000,000.00	内蒙古	内蒙古	技术服务	0.00%	80.18%	设立
郑州凯普医学检验实验室有限公司	30,000,000.00	郑州市	郑州市	技术服务	0.00%	80.18%	设立
广东凯普工程建设管理有限公司	10,000,000.00	潮州市	潮州市	工程管理服务	100.00%	0.00%	设立
潮州凯普康和医院有限公司	30,000,000.00	潮州市	潮州市	医疗服务	0.00%	100.00%	设立
潮州柏赞生物科技有限公司	1,000,000.00	潮州市	潮州市	技术服务	0.00%	100.00%	设立
致微(潮州)生物科技有	1,000,000.00	潮州市	潮州市	技术服务	0.00%	100.00%	设立

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	
有限公司							
广东康和健康管理有限 公司	10,000,000 .00	潮州市	潮州市	健康咨询	100.00%	0.00%	设立
广东凯普大 健康产业有 限公司	20,000,000 .00	潮州市	潮州市	医学研究	100.00%	0.00%	设立
广东凯普医 药投资有限 公司	20,000,000 .00	广州市	广州市	信息咨询	100.00%	0.00%	设立
广州凯普医 药制造有限 公司	50,000,000 .00	广州市	广州市	医学研究	0.00%	100.00%	设立
北京凯普慧 健医疗管理 有限公司	20,000,000 .00	北京市	北京市	医疗服务	100.00%	0.00%	设立
湖北凯普检 验检测有限 公司	5,000,000. 00	武汉市	武汉市	检验检测服 务	0.00%	80.18%	设立
潮州康和园 文化发展有 限公司	1,000,000. 00	潮州市	潮州市	文化艺术服 务	0.00%	100.00%	设立
潮州客潮文 化发展有限 公司	13,000,000 .00	潮州市	潮州市	文化艺术服 务	0.00%	100.00%	设立
PT HybriBio Biotech Indonesia (印尼凯普 生物科技有 限公司)	4,711,577. 96	印尼	印尼	医疗器械销 售	0.00%	100.00%	设立
北京凯普康 和互联网医 院有限公司	2,000,000. 00	北京市	北京市	医疗服务	0.00%	100.00%	设立

单位：元

在子公司的持股比例不同于表决权比例的说明：无

持有半数或以下表决权但仍控制被投资单位、以及持有半数以上表决权但不控制被投资单位的依据：不适用

对于纳入合并范围的重要的结构化主体，控制的依据：不适用

确定公司是代理人还是委托人的依据：不适用

其他说明：无

(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
香港检验中心	0.91%	118,423.78		485,013.72
凯普医学检验	19.82%	-51,310,666.59		-90,260,455.78

子公司少数股东的持股比例不同于表决权比例的说明：无

其他说明：无

(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
香港检验中心	773,850,612.62	8,195,187.29	782,045,799.91	728,452,289.69	295,298.99	728,747,588.68	783,284,484.48	6,517,335.61	789,801,930.09	745,572,409.77	3,048,639.44	748,621,049.21
凯普医学检验	505,115,995.23	593,369,613.46	1,098,485,608.69	1,513,823,153.51	11,216,327.34	1,525,039,480.85	754,204,292.39	704,222,894.21	1,458,427,186.60	1,643,227,996.43	18,350,744.44	1,661,578,740.87

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
香港检验中心	19,379,324.95	13,013,602.53	11,801,398.86	67,763,028.39	16,615,290.97	19,776,796.59	19,349,789.49	18,433,446.34
凯普医学检验	247,880,742.09	223,297,317.89	223,297,317.89	66,108,511.86	294,164,702.57	938,451,051.26	938,451,051.26	16,602,340.51

其他说明：无

2、在子公司的所有者权益份额发生变化且仍控制子公司的交易**(1) 在子公司所有者权益份额发生变化的情况说明**

本公司自 2025 年 1 月开始陆续与其控股子公司凯普医学检验的 9 位少数股东柳梧新区凯晟达医疗科技产业中心（有限合伙）等签订股权转让协议，受让其持有的凯普医学检验的股权，合计股权比例 9.04%。本次股权转让完成后，本公司合计持有凯普医学检验 80.18% 的股权。

2025 年 3 月，控股子公司凯普医学检验与廖淑蓉签订股权转让协议，受让其持有的北京凯普检验所 2% 的股权。本次股权转让完成后，控股子公司凯普医学检验合计持有北京凯普检验所 100% 的股权。

2025 年 4 月，控股子公司凯普医学检验与沈阳鸣友谦投资有限公司签订股权转让协议，受让其持有的沈阳凯普检验所 5% 的股权。本次股权转让完成后，控股子公司凯普医学检验合计持有沈阳凯普检验所 100% 的股权。

2025 年 5 月，控股子公司凯普医学检验与王明显签订股权转让协议，受让其持有的福州凯普检验所 40% 的股权。本次股权转让完成后，控股子公司凯普医学检验合计持有福州凯普检验所 100% 的股权。

(2) 交易对于少数股东权益及归属于母公司所有者权益的影响

单位：元

	凯普医学检验	北京凯普检验所	沈阳凯普检验所	福州凯普检验所
购买成本/处置对价	82,900,000.00	2,025,000.00	1,000,000.00	5,080,000.00
--现金	82,900,000.00	2,025,000.00	1,000,000.00	5,080,000.00
--非现金资产的公允				

价值				
购买成本/处置对价合计	82,900,000.00	2,025,000.00	1,000,000.00	5,080,000.00
减：按取得/处置的股权比例计算的子公司净资产份额	-29,797,361.38	1,046,224.07	-3,721,486.34	4,779,884.25
差额	-112,697,361.38	-978,775.93	-4,721,486.34	-300,115.75
其中：调整资本公积	-112,697,361.38	-978,775.93	-4,721,486.34	-300,115.75
调整盈余公积				
调整未分配利润				

其他说明：无

3、在合营企业或联营企业中的权益

(1) 不重要的合营企业和联营企业的汇总财务信息

单位：元

	期末余额/本期发生额	期初余额/上期发生额
合营企业：		
下列各项按持股比例计算的合计数		
联营企业：		
投资账面价值合计	38,927,871.30	36,006,411.98
下列各项按持股比例计算的合计数		
--净利润	-2,778,540.68	-121,000.40
--综合收益总额	-2,778,540.68	-121,000.40

其他说明：无

十一、政府补助

1、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	9,150,332.54			2,214,502.36		6,935,830.18	与资产相关政府补助

2、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
与资产相关的政府补助	2,214,502.36	2,669,259.87
与收益相关的政府补助	3,647,452.39	3,038,292.42

会计科目	本期发生额	上期发生额
合计	5,861,954.75	5,707,552.29

其他说明：无

十二、与金融工具相关的风险

1、金融工具产生的各类风险

(1) 金融工具产生的各类风险

本公司在经营过程中面临各种金融风险：信用风险、流动性风险和市场风险。公司董事会全面负责风险管理目标和政策的确定，并对风险管理目标和政策承担最终责任，但是董事会已授权本公司财务部设计和实施能确保风险管理目标和政策得以有效执行的程序。董事会通过财务总监递交的月度报告来审查已执行程序的有效性以及风险管理目标和政策的合理性。本公司的内部审计师也会审计风险管理的政策和程序，并且将有关发现汇报给审计委员会。

本公司风险管理的总体目标是在不过度影响公司竞争力和应变力的情况下，制定尽可能降低风险的风险管理政策。

①信用风险

信用风险是指交易对手未能履行合同义务而导致本公司发生财务损失的风险。

本公司主要面临赊销导致的客户信用风险。在签订新合同之前，本公司会对新客户的信用风险进行评估，包括外部信用评级和在某些情况下的银行资信证明（当此信息可获取时）。公司对每一客户均设置了赊销限额，该限额为无需获得额外批准的最大额度。

公司通过对已有客户信用评级的季度监控以及应收账款账龄分析的月度审核来确保公司的整体信用风险在可控的范围内。在监控客户的信用风险时，按照客户的信用特征对其分组。被评为“高风险”级别的客户会放在受限制客户名单里，并且只有在额外批准的前提下，公司才可在未来期间内对其赊销，否则必须要求其提前支付相应款项。

②流动性风险

流动性风险是指企业在履行以交付现金或其他金融资产的方式结算的义务时发生资金短缺的风险。

本公司的政策是确保拥有充足的现金以偿还到期债务。流动性风险由本公司的财务部门集中控制。财务部门通过监控现金余额、可随时变现的有价证券以及对未来 12 个月现金流量的滚动预测，确保公司在所有合理预测的情况下拥有充足的资金偿还债务。同时持续监控公司是否符合借款协议的规定，从主要金融机构获得提供足够备用资金的承诺，以满足短期和长期的资金需求。

本公司各项金融负债以未折现的合同现金流量按到期日列示如下：

项目	期末余额					未折现合同金额合计	账面价值
	即时偿还	1 年以内	1-2 年	2-5 年	5 年以上		
短期借款		6,824,682.94				6,824,682.94	6,824,682.94

项目	期末余额						
	即时偿还	1 年以内	1-2 年	2-5 年	5 年以上	未折现合同金额合计	账面价值
应付账款	3,316,936.74	15,237,979.66	67,807,168.56			86,362,084.96	86,362,084.96
其他应付款	4,905,179.15	66,878,295.03	111,195,890.65			182,979,364.83	182,979,364.83
一年内到期的其他非流动负债		6,263,411.09				6,263,411.09	6,263,411.09
租赁负债			3,236,171.43			3,236,171.43	3,236,171.43
预计负债		2,248,005.66				2,248,005.66	2,248,005.66
长期借款			20,500,000.00		52,740,000.00	73,240,000.00	73,240,000.00
合计	8,222,115.89	97,452,374.38	202,739,230.64		52,740,000.00	361,153,720.91	361,153,720.91

项目	上年年末余额						
	即时偿还	1 年以内	1-2 年	2-5 年	5 年以上	未折现合同金额合计	账面价值
短期借款		21,627,740.30				21,627,740.30	21,627,740.30
应付账款	106,745,565.53					106,745,565.53	106,745,565.53
其他应付	208,308,817.90					208,308,817.90	208,308,817.90

项目	上年年末余额						未折现合同金额合计	账面价值
	即时偿还	1 年以内	1-2 年	2-5 年	5 年以上			
款								
一年内到期的其他非流动负债	1,860,980.06	6,044,344.23					7,905,324.29	7,905,324.29
租赁负债			4,620,147.58	438,986.82	131,893.80		5,191,028.20	5,191,028.20
预计负债	692,998.57						692,998.57	692,998.57
长期借款					52,787,539.32		52,787,539.32	52,787,539.32
合计	317,608,362.06	27,672,084.53	4,620,147.58	438,986.82	52,919,433.12		403,259,014.11	403,259,014.11

③市场风险

金融工具的市场风险是指金融工具的公允价值或未来现金流量因市场价格变动而发生波动的风险，包括汇率风险、利率风险和其他价格风险。

A. 利率风险

利率风险是指金融工具的公允价值或未来现金流量因市场利率变动而发生波动的风险。

固定利率和浮动利率的带息金融工具分别使本公司面临公允价值利率风险及现金流量利率风险。本公司根据市场环境来决定固定利率与浮动利率工具的比例，并通过定期审阅与监察维持适当的固定和浮动利率工具组合。必要时，本公司会采用利率互换工具来对冲利率风险。

于 2025 年 12 月 31 日，在其他变量保持不变的情况下，如果以浮动利率计算的借款利率上升或下降 100 个基点，则本公司的净利润将减少或增加 456,790.00 元（2024 年 12 月 31 日：627,873.92 元）。

B. 汇率风险

汇率风险是指金融工具的公允价值或未来现金流量因外汇汇率变动而发生波动的风险。

本公司持续监控外币交易和外币资产及负债的规模，以最大程度降低面临的外汇风险。此外，公司还可能签署远期外汇合约或货币互换合约以达到规避汇率风险的目的。于本期及上期，本公司未签署任何远期外汇合约或货币互换合约。

本公司面临的汇率风险主要来源于以美元计价的金融资产和金融负债，外币金融资产和外币金融负债折算成人民币的金额列示如下：

项目	期末余额			上年年末余额		
	美元	其他外币	合计	美元	其他外币	合计
货币资金	130,094,071.88	319,255,557.16	449,349,629.04	4,997,816.33	330,290,646.76	335,288,463.09
应收账款	1,409,540.37	5,836,012.58	7,245,552.95	438,833.63	2,819,153.66	3,257,987.29
其他应收款		533,485.14	533,485.14		1,393,205.50	1,393,205.50
小计	131,503,612.25	325,625,054.88	457,128,667.13	5,436,649.96	334,503,005.92	339,939,655.88
短期借款				21,627,740.30		21,627,740.30
应付账款		10,143,735.04	10,143,735.04	94,311.81	8,741,705.97	8,836,017.78
应付股利		5,434,909.94	5,434,909.94		5,572,106.51	5,572,106.51
其他应付款		219,279.66	219,279.66		113,183.12	113,183.12
一年内到期的非流动负债		54,273.36	54,273.36		81,716.60	81,716.60
小计		15,852,198.00	15,852,198.00	21,722,052.11	14,508,712.20	36,230,764.31
合计	131,503,612.25	309,772,856.88	441,276,469.13	16,285,402.15	319,994,293.72	303,708,891.57

于 2025 年 12 月 31 日，在所有其他变量保持不变的情况下，如果人民币对外币升值或贬值 10%，则公司将增加或减少净利润 37,508,499.88 元（2024 年 12 月 31 日：25,815,255.78 元）。

十三、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	49,060.26	240,101,106.85		240,150,167.11
1. 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产	49,060.26	240,101,106.85		240,150,167.11
（2）权益工具投资	49,060.26			49,060.26
（4）其他		240,101,106.85		240,101,106.85
（三）其他权益工具投资			270,647,610.28	270,647,610.28
（六）其他非流动金融资产			222,353,009.38	222,353,009.38
1. 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产			222,353,009.38	222,353,009.38
（2）权益工具投资			222,353,009.38	222,353,009.38

持续以公允价值计量的资产总额	49,060.26	240,101,106.85	493,000,619.66	733,150,786.77
二、非持续的公允价值计量	--	--	--	--

2、持续和非持续第一层次公允价值计量项目市价的确定依据

交易性金融资产中二级市场上市公司股票、企业债的公允价值是按资产负债表日的市场报价确定。

3、持续和非持续第二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

以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产债务工具投资、限售期内的上市公司股权投资、衍生金融资产等的公允价值是按照可取得的市场信息、市场价值参数和相应期权估值模型来确定。

4、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

非上市的股权投资的公允价值采用市场比较法估值模型估计，由于采用的假设并非由可观察市场价格或利率支持，本公司需根据对市净率等不可观测市场参数的估计来确定其公允价值。

十四、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
香港科创	香港	投资	1,000 万港币	29.88% ¹	30.78% ²

注：1 持股比例计算时总股本未扣除报告期末公司回购股份数量；

本企业的母公司情况的说明：

香港科创是由股东香港文化传播事务有限公司、永俊五金有限公司、杨小燕等共同出资设立的股份有限公司，持有公司编号：702337 号商业登记证书，经营范围：投资，经营期限：长期。

本企业最终控制方是管乔中、王建瑜及其儿子管秩生、女儿管子慧，截至本报告期末，管乔中、王建瑜、管秩生及管子慧通过控制公司控股股东香港科创控制本公司，香港科创间接持有公司的表决权股份比例为 30.78%，王建瑜女士直接持有公司的表决权股份比例为 1.74%，管秩生先生直接持有公司的表决权股份比例为 0.58%，合计对公司表决权比例为 33.11%（合计数与各项相加数尾数不符为四舍五入所致）。

其他说明：无

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、本企业合营和联营企业情况

本企业重要的合营或联营企业详见附注“十、在其他主体中的权益”。

本期与本公司发生关联方交易，或前期与本公司发生关联方交易形成余额的其他合营或联营企业情况如下：

合营或联营企业名称	与本企业关系
广州英赞生物	本公司的联营企业
湖南友哲科技	本公司的联营企业
广州格希丽医疗	本公司的联营企业

其他说明：无

4、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
云南众合之企业管理有限公司	持股 5%以上股东
香港文化传播事务所有限公司	实际控制人控制的企业，香港科创的股东
永俊五金有限公司	实际控制人控制的企业，香港科创的股东
伟业工艺（潮州）有限公司	副董事长控制的公司
环通国际有限公司	副董事长控制的公司
深圳市百师园工艺美术研究院	副董事长控制的公司
潮州百师园文化产业有限公司（以下简称“百师园文化产业”）	副董事长控制的公司
管乔中	董事长
黄伟雄	副董事长
王建瑜	董事、总经理
管秩生	董事、常务副总经理
谢龙旭	职工代表董事
杨小燕	董事
乔友林	独立董事
杨春学	独立董事
陈英实	独立董事
李晓川	首席医疗官
陈毅	副总经理、董事会秘书
翁丹容	副总经理
李庆辉	财务总监
佛山市金信安成科技有限公司（以下简称“佛山金信安成”）	控股子公司其他股东控制的公司
佛山市南海区南鞍机动车检测有限公司大冲分公司（以下简称“南鞍机动车检测公司大冲分公司”）	控股子公司其他股东控制的公司
佛山市南海区金盾电子工程有限公司（以下简称“佛山金盾工程”）	控股子公司其他股东控制的公司
佛山市南海区金腾消防科技有限公司（以下简称“佛山金腾消防科技”）	控股子公司其他股东控制的公司
广东省安田环境治理有限公司（以下简称“广东安田环境治理”）	控股子公司其他股东控制的公司

其他说明：无

5、关联交易情况

（1）购销商品、提供和接受劳务的关联交易

采购商品/接受劳务情况表

单位：元

关联方	关联交易内容	本期发生额	获批的交易额度	是否超过交易额度	上期发生额
广州英赞生物	采购商品	0.00		否	2,000.00
湖南友哲科技	采购商品	966,352.66		否	1,209,554.61
佛山金信安成	维修服务	26,369.58		否	9,000.00
佛山金腾消防科技	消防配置维保服务	160,669.63		否	13,858.02
广东安田环境治理	废水处理服务	7,500.00		否	7,500.00
百师园文化产业	食宿费	20,622.00		否	24,927.00
佛山金盾工程	咨询服务费	84,441.00		否	0.00
南鞍机动车检测公司大冲分公司	水电费	222,492.00		否	0.00

出售商品/提供劳务情况表

单位：元

关联方	关联交易内容	本期发生额	上期发生额
广州格希丽医疗	服务	4,318,113.22	
广州格希丽医疗	设备	993,628.31	
百师园文化产业	销售商品	1,717.28	

购销商品、提供和接受劳务的关联交易说明：无

(2) 关联租赁情况

本公司作为出租方：

单位：元

承租方名称	租赁资产种类	本期确认的租赁收入	上期确认的租赁收入
广州格希丽医疗	房屋	6,240.00	

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
南鞍机动车检测公司大冲分公司	房屋建筑物					757,018.12	853,040.50	64,972.01	99,778.50		

关联租赁情况说明：无

(3) 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	11,798,812.84 ¹	14,045,938.54 ¹

注：1 以上薪酬包含报告期内已离任的监事在任期内的薪酬。

6、关联方应收应付款项

(1) 应收项目

单位：元

项目名称	关联方	期末余额		期初余额	
		账面余额	坏账准备	账面余额	坏账准备
预付款项					
	湖南友哲科技	48,834.50		78,073.50	
应收账款					
	百师园文化产业	1,940.55	97.03		
	广州格希丽医疗	2,184.00	109.20		
其他应收款					
	湖南友哲科技	750,000.00	600,000.00	750,000.00	375,000.00
	南鞍机动车检测公司大冲分公司	298,460.00	29,846.00	298,460.00	14,923.00

(2) 应付项目

单位：元

项目名称	关联方	期末账面余额	期初账面余额
应付账款			
	佛山金腾消防科技		6,440.37
	湖南友哲科技	819,636.94	782,627.47
其他应付款			
	南鞍机动车检测公司大冲分公司		15,532.00
	百师园文化产业		495.00

十五、股份支付

1、股份支付总体情况

适用 不适用

单位：元

授予对象类别	本期授予		本期行权		本期解锁		本期失效	
	数量	金额	数量	金额	数量	金额	数量	金额

期末发行在外的股票期权或其他权益工具

适用 不适用

其他说明：

(1) 子公司实施的股份支付授予总体情况

单位：元

公司本期授予的各项权益工具总额	0.00
公司本期行权的各项权益工具总额	0.00
公司本期失效的各项权益工具总额	0.00
公司期末发行在外的股份期权行权价格的范围和合同剩余期限	授予价格为 10.00 港元/股；合同剩余期限 1.5 年

其他说明：

2021 年 6 月 21 日，公司召开了第四届董事会第二十四次会议和第四届监事会第二十次会议，审议通过了《关于全资子公司员工股权激励计划（草案）的议案》等相关议案，同意公司拟定的《广东凯普生物科技股份有限公司子公司香港分子病理检验中心有限公司员工股权激励计划（草案）》，向以黄利宝博士为首的核心技术（业务）团队授予香港分子病理检验中心有限公司（以下简称“香港分子”）限制性股份及股份期权（以下简称“本次激励计划”）。

本次激励计划的股份来源分为两部分，其中限制性股份的来源为香港分子的股东之一凯普生物（香港）持有的香港分子已发行的股份，股份期权的股份来源为香港分子向激励对象定向发行的股份。（1）公司董事会审议通过本次激励计划后，由凯普生物（香港）向激励对象无偿转让合计不超过 1,200,000 股普通股股份。（2）公司董事会审议通过本次激励计划后，香港分子向激励对象授予不超过 1,200,000 份股份期权。股份期权的行权价格为 10.00 港元/股，即在满足行权条件后，激励对象获授的每一份股份期权拥有在可行权期内以 10.00 港元/股的价格向香港分子购买 1 股香港分子股份的权利。

本次激励计划的限制性股份和股份期权的授予日均为 2021 年 6 月 21 日。本次激励计划的可行权期为自香港分子向激励对象授予股份期权之日起至 2024 年 12 月 31 日止；提前满足行权条件的，激励对象可提前行使权益。激励对象选择行使权益时，必须于行权期间内最多分三次行使全部权益，并由香港分子向激励对象定向发行相应数量的普通股股份。激励对象在上述可行权期内未行使权益的，其所获授的股份期权自动取消并失效。

激励对象依本次激励计划获授的股份期权不得转让，限制性股份和股份期权行权获得的股份自授予日起 6 年内不得转让。自授予日起 6 年后，激励对象拟转让上述股份的，须经香港分子其他非激励对象的股东书面同意，且其他股东具有同等条件下的优先认购权。

限制性股份解除禁售条件及股份期权行权条件：

（1）限制性股份解除禁售条件：①自 2021 年 1 月 1 日起，香港分子累计实现经审计的净利润达到 1.8 亿元人民币；②香港分子实现①规定的累计净利润的时间未晚于 2023 年 12 月 31 日；③自限制性股份授予之日起，激励对象在香港分子的服务年限达到 6 年以上；同时满足以上条件时，激励对象所获授的限制性股份解除禁售。

（2）股份期权的行权条件：①自 2021 年 1 月 1 日起，香港分子累计实现经审计的净利润达到 1.8 亿元人民币；②香港分子实现①规定的累计净利润的时间未晚于 2023 年 12 月 31 日；

（3）股份期权行权取得股份解除禁售条件：①自 2021 年 1 月 1 日起，香港分子累计实现经审计的净利润达到 1.8 亿元人民币；②香港分子实现①规定的累计净利润的时间未晚于 2023 年 12 月 31 日；③自股份期权授予之日起，激励对象在香港分子的服务年限达到 6 年以上；同时满足以上条件时，激励对象通过股份期权行权所取得的股份解除禁售。

自 2021 年 1 月 1 日起三年内，香港分子无法实现上述业绩要求的或激励对象未能达到上述服务年限的（特殊情形按本草案第八条执行），香港分子有权以 1 港元作为总代价回购其获授的全部限制性股份，同时以 10.00 港元/股的价格回购其通过股份期权行权所取得的全部股份，任何未行权的股份期权将自动取消并失效；同时，香港分子将收回已向激励对象分配的股息。激励对象在限制性股份及股份期权所属股份解除禁售前，不得违反其与香港分子所签订的包括但不

限于雇佣协议、保密协议及竞业禁止协议等；激励对象违反上述协议的，香港分子有权与其解除雇佣关系，其所获授的限制性股份和股份期权将根据激励草案执行。

根据霍锦就会计师事务所 2021 年 6 月 18 日出具的《企业价值评估报告书》，香港分子截至 2021 年 3 月 31 日以收入法评估的公允价值为 17,998.84 万港元。按照《企业会计准则第 11 号-股份支付》的规定，以本次激励计划确定的授予日计算的员工股权激励定价的公允价值为 17,998.84 万港元，则香港分子需就本次激励计划的限制性股份激励部分承担的股份支付费用为 1,636.26 万港元；香港分子需就本次激励计划的股份期权激励部分承担的股份支付费用为 436.26 万港元。

2021 年 8 月，根据公司董事会决议，香港分子股东凯普生物（香港）向激励对象无偿转让合计 1,200,000 股普通股股份。

截止 2025 年 12 月 31 日，共有 2 名激励对象离职，香港分子股东凯普生物（香港）以 2 元港币回购已无偿转让的 1,080,000 股普通股股份，并且因离职导致未行权部分期权失效。

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	企业价值评估报告
授予日权益工具公允价值的重要参数	公司根据在职激励对象对应的权益工具、以及对未来年度公司业绩的预测进行确定
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	1,496,116.49 ¹
本期以权益结算的股份支付确认的费用总额	315,931.49

注：1 HKD 1,525,605.00

其他说明：无

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
管理骨干及核心技术(业务)人员	315,931.49	
合计	315,931.49	

其他说明：无

十六、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

2025 年 12 月本公司之控股孙公司佛山凯普医学检验实验室有限公司（以下简称“佛山检验所”）与佛山市南海区卫生健康局签订《区域电子生物样本库建设与科研合作协议》，佛山检验所承诺将不低于 1,386 万元的投资用于南海区区域电子生物样本库（包含但不限于检验和病理诊断）项目建设。截至本报告批准报出日，已实际支付 25 万元投资款项。

2、或有事项

（1）资产负债表日存在的重要或有事项

1) 开出保函

本公司之子公司潮州凯普生物化学有限公司于 2025 年 9 月 29 日与中国工商银行股份有限公司潮州分行签订了编号：0200400064-2025 年（保函）字 00001 号的《履约保函》，保函金额 20,500.00 元。自开立之日起生效，有效期至 2028 年 9 月 14 日。本公司之子公司潮州凯普生物化学有限公司于 2025 年 12 月 8 日与中国工商银行股份有限公司潮州分行签订了编号：0200400064-2025 年（保函）字 00004 号的《履约保函》，保函金额 8,490.00 元。自开立之日起生效，有效期至 2028 年 12 月 4 日。

（2）未决诉讼形成的或有负债及其财务影响

1) 西安凯普检验所作为被告与原告延安花香医疗应急装备制造有限公司（以下简称“延安花香”）、第三人碑林区卫生健康局的合作服务协议纠纷

延安花香于 2024 年 7 月向陕西省西安市碑林区人民法院起诉西安凯普检验所和碑林区卫生健康局（第三人）。诉讼请求：依法判令西安凯普检验所向延安花香支付服务费 28,211,659.20 元及资金占用费。截至本财务报告批准报出日，案件处于一审阶段，尚无判决结果。由于上述款项实际尚未达到付款条件的时点，该事项支付义务相关金额已反映在西安凯普检验所的其他应付款，管理层基于目前可获得的信息及专业法律意见作出估计，无需额外计提相应的预计负债。

西安凯普检验所作为被告（反诉原告）与原告（反诉被告）延安花香医疗应急装备制造有限公司（以下简称“延安花香”）、第三人雁塔区卫生健康局的合作服务协议纠纷

延安花香医疗应急装备制造有限公司于 2024 年 9 月向陕西省西安市未央区人民法院起诉西安凯普检验所。诉讼请求：依法判令西安凯普检验所向延安花香支付服务费 8,360,676.00 元及资金占用费。2025 年 8 月西安凯普检验所反诉延安花香，反诉请求：判令延安花香向西安凯普检验所支付滞纳金（暂以 7,447,222.57 元为基数，按照全国银行间同业拆借中心公布的一年期贷款市场报价利率的四倍计算，需要第三人提供审计报告，才能最终确定具体数额）。2025 年 12 月未央区人民法院裁定：驳回原告延安花香的起诉，驳回西安凯普检验所的反诉请求。由于上述款项实际尚未达到付款条件的时点，该事项支付义务相关金额已反映在西安凯普检验所的其他应付款，管理层基于目前可获得的信息及专业法律意见作出估计，无需额外计提相应的预计负债。

西安凯普检验所作为被告与原告延安花香医疗应急装备制造有限公司（以下简称“延安花香”）、第三人宝塔区卫生健康局的合作服务协议纠纷

延安花香于 2025 年 7 月向陕西省延安市宝塔区人民法院起诉西安凯普检验所。诉讼请求：依法判令西安凯普检验所向延安花香支付服务费 13,032,450.00 元及资金占用费。截至本财务报告批准报出日，该案件已进行调解结案。双方达成下列协议：西安凯普检验所一次性向延安花香支付服务费 955,750.00 元；剩余款项按照终端客户（包括但不限于延安市卫生健康委员会、延安市宝塔区卫生健康局及宝塔区疾病预防控制中心等）向西安凯普检验所最终结算价（结算方式包括和解、调解、判决）的 50%，由西安凯普检验所在实际收到费用后 5 日内向延安花香支付。西安凯普检验所已于 2025 年 12 月支付服务费 955,750.00 元，由于剩余款项实际尚未达到付款条件的时点，该事项的支付义务相关金额已反映在西安凯普检验所的其他应付款，管理层基于目前可获得的信息及专业法律意见作出估计，无需额外计提相应的预计负债。

2) 本公司及子公司作为被告与公司相关员工的劳动仲裁案件

截至 2025 年 12 月 31 日，公司已就已知的部分员工的劳动争议案件（包括正在仲裁阶段的案件）进行审慎评估，基于现有仲裁请求金额、专业法律意见及历史判例经验，计提了相关预计负债 1,584,945.66 元。

3) 郑州凯普医学检验所（有限合伙）（以下简称“郑州凯普检验所”）作为被告与原告郑州华之源医学检验实验室有限公司（以下简称“郑州华之源”）的纠纷

郑州华之源于 2025 年 9 月向河南省郑州市高新技术产业开发区人民法院起诉郑州凯普检验所。诉讼请求：依法判令郑州凯普检验所向郑州华之源支付检测费 806,723.00 元及利息。一审判决郑州凯普检验所应向郑州华之源支付检测费 806,723.00 元及利息，郑州凯普检验所于 2026 年 2 月提请二审诉讼。2026 年 4 月，郑州凯普检验所与华之源二审达成和解协议，协议约定：郑州凯普检验所自本协议签订之日向郑州华之源医学检验实验室有限公司支付核酸检测费用 663,060.00 元，郑州凯普检验所支付完毕前述款项后，各方就本案纠纷一次性解决，再无其他争议。截至 2025 年 12 月 31 日，郑州凯普检验所基于一审判决结果与可获得的信息及专业法律意见作出估计，计提了相关预计负债 663,060.00 元。

4) 昆明凯普医学检验实验室有限公司（以下简称“昆明凯普检验所”）作为被告与原告云南养怡健康管理服务有限公司（以下简称“云南养怡健康”）的服务合同纠纷

云南养怡健康于 2025 年 2 月向云南省昆明市官渡区人民法院起诉昆明凯普检验所。诉讼请求：依法判令昆明凯普检验所向云南养怡支付服务费 2,973,170.89 元及资金占用费。2025 年 9 月双方已达成和解协议，协议约定：“昆明凯普检验所需向云南养怡健康支付服务费 2,187,505.57 元，于调解协议书签订之日起 15 个工作日内向云南养怡健康支付 891,286.40 元，剩余服务费 1,296,219.17 元根据终端回款比例进行支付。”其中 891,286.40 元昆明凯普检验所已支付完毕，由于剩余款项实际尚未达到付款条件的时点，该事项的支付义务相关金额已反映在昆明凯普检验所的其他应付款，管理层基于目前可获得的信息及专业法律意见作出估计，无需额外计提相应的预计负债。

(3) 公司作为原告方的未决诉讼

本年度公司加大应收款催收力度，并采取诉讼、仲裁等法律途径，有序推进历史欠款的清收工作，截至本资产负债表日，公司及合并报表范围内的子公司作为原告方的未决诉讼涉及金额合计人民币 24,947.70 万元，诉讼对象主要为 2022 年度拖欠公司货款或检测服务费至今的各地卫健委或公立医疗机构等客户，公司对与上述未决诉讼相关的应收账款已按公司的会计政策以预期信用损失为基础计提了相应减值准备。

(4) 为子公司借款提供担保

截至 2025 年 12 月 31 日，本公司为全资子公司广东凯普医学科技产业的银行借款提供连带责任担保余额合计 52,740,000.00 元。

十七、资产负债表日后事项

1、利润分配情况

利润分配方案	公司于 2026 年 4 月 27 日召开第六届董事会第五次会议，审议通过了《关于 2025 年度利润分配预案的议案》。公司 2025 年度利润分配预案为：不派发现金红利，不送红股，不以资本公积转增股本。上述议案尚需经公司 2025 年年度股东会审议通过后方可执行。
--------	---

2、收购少数股权

2026 年 2 月 6 日，本公司之孙公司佛山凯普医学检验实验室有限公司的少数股东广东南海安全科技投资控股有限公司在广东联合产权交易中心挂牌转让其持有的佛山凯普医学检验实验室有限公司 40% 的股权，本公司之子公司广州凯普医学检验发展有限公司于 2026 年 3 月 11 日通过摘牌方式受让该部分股权，成交金额为人民币 1,062.34 万元，并于 2026 年 3 月 19 日与广东南海安全科技投资控股有限公司签署《产权交易合同》。截至本报告批准报出日，已实际支付 1,062.34 万元收购款项。

十八、其他重要事项

1、终止经营

归属于母公司所有者的持续经营净利润和终止经营净利润

项目	本期金额（元）	上期金额（元）
归属于母公司所有者的持续经营净利润	-130,942,453.04	-654,881,994.73
归属于母公司所有者的终止经营净利润		

2、分部信息

(1) 报告分部的确定依据与会计政策

公司以内部组织结构、管理要求、内部报告制度等为依据确定经营分部。公司的经营分部是指同时满足下列条件的组成部分：

- 1) 该组成部分能够在日常活动中产生收入、发生费用；
- 2) 管理层能够定期评价该组成部分的经营成果，以决定向其配置资源、评价其业绩；
- 3) 能够通过分析取得该组成部分的财务状况、经营成果和现金流量等有关会计信息。

本公司以行业分部/产品分部为基础确定报告分部，与各分部共同使用的资产、负债按照规模比例在不同的分部之间分配。

(2) 报告分部的财务信息

单位：元

项目	体外诊断试剂、 配套仪器和耗材	医学检验服务行 业	医疗服务行业	分部间抵销	合计
营业收入	549,603,503.97	267,260,067.04	27,488,055.63	174,709,568.11	669,642,058.53
营业成本	172,147,161.57	272,844,082.61	42,430,712.56	122,234,204.19	365,187,752.55
资产总额	6,790,045,168.0 0	1,880,531,408.6 0	86,400,902.86	4,609,311,078.1 6	4,147,666,401.3 0
负债总额	1,259,612,948.3 1	2,253,787,069.5 3	103,248,384.57	3,130,793,191.6 9	485,855,210.72

十九、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）	12,721,798.72	17,975,683.31
1至2年	3,719,471.16	23,189,081.90
2至3年	15,106,967.31	60,689,955.96
3年以上	37,437,222.10	5,949,533.53
3至4年	32,614,617.44	4,160,840.73
4至5年	3,215,490.35	1,595,211.80
5年以上	1,607,114.31	193,481.00
合计	68,985,459.29	107,804,254.70

(2) 按坏账计提方法分类披露

单位：元

类别	期末余额				账面价值	期初余额				账面价值
	账面余额		坏账准备			账面余额		坏账准备		
	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的应收账款	68,985,459.29	100.00%	19,333,448.50	28.03%	49,652,010.79	107,804,254.70	100.00%	17,044,984.74	15.81%	90,759,269.96
其中：										
账龄组合	44,703,858.82	64.80%	19,333,448.50	43.25%	25,370,410.32	56,432,143.00	52.35%	17,044,984.74	30.20%	39,387,158.26
无风险组合	24,281,600.47	35.20%			24,281,600.47	51,372,111.70	47.65%			51,372,111.70
合计	68,985,459.29	100.00%	19,333,448.50	28.03%	49,652,010.79	107,804,254.70	100.00%	17,044,984.74	15.81%	90,759,269.96

按组合计提坏账准备：

单位：元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
账龄组合	44,703,858.82	19,333,448.50	43.25%
合计	44,703,858.82	19,333,448.50	

确定该组合依据的说明：无

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	
应收合并范围外客户	17,044,984.74	2,445,610.00		157,146.24		19,333,448.50
合计	17,044,984.74	2,445,610.00		157,146.24		19,333,448.50

其中本期坏账准备收回或转回金额重要的：不适用

(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	157,146.24

其中重要的应收账款核销情况：不适用

应收账款核销说明：无

(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	合同资产期末余	应收账款和合同	占应收账款和合	应收账款坏账准
------	---------	---------	---------	---------	---------

	额	额	资产期末余额	同资产期末余额 合计数的比例	备和合同资产减 值准备期末余额
第一名	16,900,610.00		16,900,610.00	24.50%	9,050,028.00
第二名	10,565,913.89		10,565,913.89	15.32%	
第三名	4,816,667.50		4,816,667.50	6.98%	
第四名	4,431,145.26		4,431,145.26	6.42%	
第五名	4,340,468.56		4,340,468.56	6.29%	217,023.43
合计	41,054,805.21		41,054,805.21	59.51%	9,267,051.43

2、其他应收款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
应收股利	109,500,000.00	206,500,000.00
其他应收款	473,340,436.03	480,858,403.58
合计	582,840,436.03	687,358,403.58

(1) 应收股利

1) 应收股利分类

单位：元

项目(或被投资单位)	期末余额	期初余额
子公司分红	109,500,000.00	206,500,000.00
合计	109,500,000.00	206,500,000.00

2) 重要的账龄超过 1 年的应收股利

单位：元

项目(或被投资单位)	期末余额	账龄	未收回的原因	是否发生减值及其判 断依据
应收子公司股利	109,500,000.00	2 至 3 年	子公司尚未支付	否
合计	109,500,000.00			

3) 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

(2) 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
押金、保证金	1,259,150.80	1,890,604.68
公司合并内往来款	472,654,866.15	479,723,346.87
其他	21,680.23	19,230.45
合计	473,935,697.18	481,633,182.00

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）	399,354,954.13	201,383,129.20
1 至 2 年	73,621,592.25	279,245,014.00
2 至 3 年	378,007.00	61,700.00
3 年以上	581,143.80	943,338.80
3 至 4 年	42,000.00	483,843.80
4 至 5 年	471,843.80	139,445.00
5 年以上	67,300.00	320,050.00
合计	473,935,697.18	481,633,182.00

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	
其中：										
按组合计提坏账准备	473,935,697.18	100.00%	595,261.15	0.13%	473,340,436.03	481,633,182.00	100.00%	774,778.42	0.16%	480,858,403.58
其中：										
账龄组合	1,280,831.03	0.27%	595,261.15	46.47%	685,569.88	1,909,835.13	0.40%	774,778.42	40.57%	1,135,056.71
无风险组合	472,654,866.15	99.73%			472,654,866.15	479,723,346.87	99.60%			479,723,346.87
合计	473,935,697.18	100.00%	595,261.15	0.13%	473,340,436.03	481,633,182.00	100.00%	774,778.42	0.16%	480,858,403.58

按组合计提坏账准备：

单位：元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
应收合并外其他客户	1,280,831.03	595,261.15	46.47%
合计	1,280,831.03	595,261.15	

确定该组合依据的说明：无

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	774,778.42			774,778.42
2025 年 1 月 1 日余额在本期				

本期转回	179,517.27			179,517.27
2025 年 12 月 31 日余额	595,261.15			595,261.15

各阶段划分依据和坏账准备计提比例：不适用

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	
应收合并外其他客户	774,778.42		179,517.27			595,261.15
合计	774,778.42		179,517.27			595,261.15

其中本期坏账准备转回或收回金额重要的：不适用

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
第一名	公司合并内往来款	323,448,014.00	1 年以内	68.25%	
第二名	公司合并内往来款	47,940,000.00	1 年以内、1-2 年	10.12%	
第三名	公司合并内往来款	32,270,259.90	1 年以内	6.81%	
第四名	公司合并内往来款	20,100,000.00	1 年以内	4.24%	
第五名	公司合并内往来款	15,351,081.00	1 年以内、1-2 年	3.24%	
合计		439,109,354.90		92.66%	

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	1,367,245,53 5.88		1,367,245,53 5.88	1,266,345,53 5.88		1,266,345,53 5.88
对联营、合营企业投资	21,236,661.4 0		21,236,661.4 0	20,678,008.4 1		20,678,008.4 1
合计	1,388,482,19 7.28		1,388,482,19 7.28	1,287,023,54 4.29		1,287,023,54 4.29

(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		
凯普化学	69,635,394.10						69,635,394.10	
北京康仲健康管理 有限公司	1,600,000.00						1,600,000.00	
凯普生物 (香港)	234,294,939.13						234,294,939.13	
上海凯普生物化学 有限公司	1,600,000.00						1,600,000.00	
广州凯普生物科技 有限公司	160,396,065.65						160,396,065.65	
广州凯普医药科技 有限公司	2,088,490.73						2,088,490.73	
凯普医学检验	495,040,071.46		90,900,000.00				585,940,071.46	
广东康和	50,000,000.00						50,000,000.00	
广州凯普医学检验 所有限公司	241,745.11						241,745.11	
郑州凯普医学检验 所(有限合伙)	222,898.58						222,898.58	
上海凯普医学检验 所有限公司	278,619.89						278,619.89	
西安凯普医学检验 实验室有限公司	55,725.78						55,725.78	
北京凯普医学检验 实验室有限公司	445,792.69						445,792.69	
昆明凯普医学检验 所有限公司	167,172.80						167,172.80	
沈阳凯普医学检验 所有限公司	111,447.09						111,447.09	
南京凯普医学检验	111,447.09						111,447.09	

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		
实验室有限公司								
合肥凯普医学检验实验室有限公司	55,725.78						55,725.78	
广东凯普科技智造有限公司	50,000,000.00						50,000,000.00	
广东凯普医学科技产业有限公司	200,000,000.00						200,000,000.00	
康和健康管理			10,000,000.00				10,000,000.00	
合计	1,266,345,535.88		100,900,000.00				1,367,245,535.88	

(2) 对联营、合营企业投资

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												
湖南友哲科技	20,678,008.41				558,652.99						21,236,661.40	
小计	20,678,008.41				558,652.99						21,236,661.40	
合计	20,678,008.41				558,652.99						21,236,661.40	

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：不适用

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：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	30,754,312.47	18,358,923.57	55,581,850.45	18,162,676.37
其他业务	2,508,040.69	2,294,450.18	3,017,409.67	2,318,132.77
合计	33,262,353.16	20,653,373.75	58,599,260.12	20,480,809.14

营业收入、营业成本的分解信息：

单位：元

合同分类	分部 1		分部 2		本期金额		上期金额		合计	
	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本	营业收入	营业成本
合同类型										
其中：										
分子诊断产品行业					33,262,353.16	20,653,373.75	58,599,260.12	20,480,809.14		
合计					33,262,353.16	20,653,373.75	58,599,260.12	20,480,809.14		

与履约义务相关的信息：不适用

其他说明：无

与分摊至剩余履约义务的交易价格相关的信息：

本报告期末已签订合同、但尚未履行或尚未履行完毕的履约义务所对应的收入金额为 164,802.59 元，其中，164,802.59 元预计将于 2026 年度确认收入，元预计将于年度确认收入，元预计将于年度确认收入。

重大合同变更或重大交易价格调整：不适用

其他说明：无

5、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	558,652.99	318,178.75
处置交易性金融资产取得的投资收益		33,832.38
合计	558,652.99	352,011.13

二十、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	-26,665.74	
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）	5,861,954.75	
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	6,542,273.22	
单独进行减值测试的应收款项减值准备转回	45,846,072.79	
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	-12,454,327.48	
其他符合非经常性损益定义的损益项目	1,054,680.00	
小计	46,823,987.54	
减：所得税影响额	1,514,658.83	
少数股东权益影响额（税后）	5,291,583.34	
合计	40,017,745.37	--

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	-3.34%	-0.21	-0.21
扣除非经常性损益后归属于公司普通股股东的净利润	-4.36%	-0.27	-0.27