

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部分內容而產生或因倚賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Zylox-Tonbridge Medical Technology Co., Ltd.

歸創通橋醫療科技股份有限公司

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：2190)

截至2026年6月30日止六個月的中期業績公告

歸創通橋醫療科技股份有限公司(「本公司」)董事(「董事」)會(「董事會」)欣然宣佈本公司及其附屬公司(統稱為「本集團」)截至2026年6月30日止六個月的未經審核簡明綜合中期業績，連同截至2025年6月30日止六個月的比較數字。

財務摘要

	截至6月30日止六個月		同比變動
	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)	
收入	632,036	481,969	31.1%
毛利	463,892	343,109	35.2%
毛利率	73.4%	71.2%	3.1%
期內溢利	179,110	121,199	47.8%
加：			
以股份支付為基礎的薪酬	9,702	10,171	-4.6%
期內非《國際財務報告準則》 經調整溢利淨額 ⁽¹⁾	188,812	131,370	43.7%

(1) 本公司的期內經調整溢利淨額是從期內溢利剔除以股份支付為基礎的薪酬開支計算而得。有關期內經調整溢利淨額並非《國際財務報告準則》項下的計量指標。更多詳情請參閱本公告「非《國際財務報告準則》計量指標」一節。

業務摘要

於2026年上半年，我們繼續致力於提高醫療服務的可及性，為生命恆創新，在產品研發、生產及商業化方面穩步推進核心能力。

於報告期內，我們實現收入人民幣632.0百萬元，較2025年上半年的收入人民幣482.0百萬元增加31.1%。我們介入產品收入的57.9%來自神經血管介入產品業務，39.1%來自外周血管介入產品業務。我們收入的顯著增長主要歸因於神經血管和外周血管介入器械分部的銷售額高速增長。

於2026年上半年，神經血管介入產品的銷售收入較2025年上半年增加20.2%，主要是由於(i)相對較新的獲批准產品在全國的推廣和快速滲透，如飛龍顱內動脈瘤栓塞輔助支架於報告期間開始產生銷售收入；(ii)麒麟血流導向裝置、銀蛇顱內中間導管系列及神經血管導絲等主要成熟產品的收入穩定增長；及(iii)我們持續致力於在不同國際市場推出產品。

於2026年上半年，外周血管介入產品的銷售收入較2025年上半年增加40.0%，主要是由於(i)我們不斷努力擴大市場准入、提高醫院滲透率及擴大分銷網絡，使得成熟的UltraFree藥物洗脫PTA球囊擴張導管(UltraFree DCB)、Phoenix外周可解脫帶纖維毛彈簧圈栓塞系統及Swan靜脈腔內射頻閉合導管的銷售收入快速增長；(ii)我們相對較新的產品組合在全國範圍內商業化上市，包括Eagle血栓抽吸系統及ZENFLOW Pufferfish外周棘突球囊擴張導管；及(iii)收購及整合optimed以及持續致力於在不同國際市場推出產品。

我們的毛利率由2025年上半年的71.2%增加至2026年上半年的73.4%，乃由於持續的製造改良、供應鏈優化，以及戰略轉向高毛利率及創新產品。儘管面臨省級及國家集採的定價壓力，我們的銷售額和產量擴張仍為我們的營運及供應商創造顯著的成本效益。多元化的產品組合進一步使我們能夠優化營銷力度以維持盈利能力，而以優質產品著稱的聲譽，則使我們得以在價格上略高於國內競爭對手。毛利率部分被optimed的產品組合(尤其是泌尿及其他產品)抵減。

為與我們的戰略目標一致，我們專注於提高運營效率，同時推動有機收入增長。於2026年上半年，我們實現《國際財務報告準則》溢利淨額人民幣179.1百萬元，較2025年上半年增長47.8%；實現經剔除以股份支付為基礎的薪酬開支調整後的非《國際財務報告準則》溢利淨額人民幣188.8百萬元，較2025年上半年的非《國際財務報告準則》溢利淨額人民幣131.4百萬元增長43.7%。

1. 依託強大的產品組合以及卓越的銷售及營銷能力，推動銷售額強勁增長

儘管面臨諸多行業挑戰，我們繼續保持快速增長，收入於2026年上半年實現31.1%的增長率。該增長主要由於我們多元優質的產品組合廣受醫生認可。同時，在收購optimed後，我們擴展了海外銷售渠道及產品組合，打造跨境市場協同效應並帶動整體銷售增長。

目前，我們在中國市場推出了69款產品，鞏固了我們在神經血管和外周血管介入醫療器械行業的領先地位。自2020年底的首款主要產品上市以來，在六年不到的時間內，我們建立了廣泛的分銷網絡，覆蓋超過3,500家醫院，臨床使用的醫療器械超過1,350,000個。通過我們專業的銷售及市場團隊，我們與醫生建立深厚且牢固的信任，不斷加深我們的臨床認可，從而有效地將我們強大的研發能力轉化為商業化的成功。

依託強大的產品組合與卓越的銷售及營銷能力，我們持續優化產品上市策略。憑藉突出的臨床成效，我們的產品已獲得中國醫生的廣泛認可，得以迅速應用於臨床實踐，加速從監管批准到廣泛臨床應用的過渡。因此，我們的產品可及時惠及中國各地有需要的患者。同時，我們正積極推進跨境戰略，以發揮我們在國內及國際市場的互補優勢，從而能夠在全球範圍內實現研發、銷售及供應鏈營運的協同效應。我們已完成現有及收購業務的銷售團隊及渠道的第一階段整合工作，搭建更具整合性且可擴展的商業平台，為我們在海外市場的顯著成長提供支持。

2. 通過加速全球擴張推動長期增長

MarketsandMarkets和Grand View Research等市場調研數據顯示，全球外周介入市場規模約100億美元，而中國市場佔全球市場約12%-15%；全球神經介入市場規模約70億美元，而中國市場佔全球市場約15%-20%。為把握巨大的全球機遇，公司正在落實內生增長與戰略收購雙輪驅動戰略，旨在加速我們的國際市場拓展步伐。

(1) 透過強大的產品組合及擴大的全球銷售網絡，推動國際業務增長

於2026年上半年，我們的國際業務再創佳績，實現收入人民幣70.6百萬元，與2025年上半年同期相比增長349.3%，主要來自歐洲、拉美和亞洲地區。目前神經介入產品及外周介入產品均已經覆蓋7個全球TOP 10市場。目前，我們在70個海外國家／地區合計分銷94款產品，持續深耕歐洲市場，在法國、德國、意大利、荷蘭、丹麥及西班牙等市場進一步滲透，開拓巴西、印度、南非、韓國及泰國等新興市場。我們已與當地夥伴建立戰略合作，覆蓋全球超過135個國家及地區。

我們持續推動產品的全球註冊及商業化進程。Octoplus腔靜脈濾器已在馬來西亞完成首例臨床應用，而Unicorn血管縫合器在獲得韓國監管批准後，已於首爾國立大學的臨床手術中成功應用。該等里程碑標誌著從市場准入到臨床應用的重要進展，並為在東南亞的進一步拓展奠定堅實基礎。此外，我們目前正在超過47個國家及地區為超過62款產品進行監管註冊。

同時，我們在歐洲積極開展CE標誌產品上市後的臨床隨訪，穩步強化我們在當地市場的影響力。高質量臨床研究將充分驗證我們產品的臨床價值，持續提升品牌國際認可度。該等工作正推動歐洲各地醫院及GPOs（集團採購組織）更廣泛地採用我們的產品，並獲得Helios、Marienhaus GmbH、Barmherzige Brüder、Asklepios、SANA等海外頂尖醫院集團的支持。

(2) 深化收購後整合，加速海外市場擴張

2026年1月，我們與德國微創血管及泌尿介入領域醫療科技企業optimed簽署協議。2026年4月，我們完成收購60%的股權，藉此使本公司能夠充分發揮中國及歐洲市場的優勢。未來，我們將收購餘下所有股權及相應權益。

自簽署合約以來，我們已成立由高級管理層領導的整合團隊，以在業務營運的所有方面充分發揮雙方團隊的資源及優勢。我們將銷售及營銷團隊合併為一個統一的組織，以全球團隊的形式推廣我們的合併產品組合，並採用一致的激勵機制。合併後的銷售網絡涵蓋歐洲、亞洲及南美洲的135個國家及地區。尤其是，合併後的銷售網絡顯著深化本公司在歐洲市場的覆蓋範圍。optimed多年來在德國、法國及奧地利等歐洲核心國家採用直銷模式，這使optimed能夠直接且廣泛地覆蓋醫院及GPOs。我們在兩個月內已於德國完成從分銷模式向直銷模式的轉型，目前正著手在法國實施相同的策略。此項轉型將更有效地加速我們在該等市場的滲透。

同時，我們已制定一項長期計劃，旨在共同提升德國及中國的營運能力。首先，我們已展開供應鏈管理的合作。憑藉我們的供應鏈網絡，我們已在若干關鍵原料的採購上實現協同效應；隨著正在著手的進一步優化，目前，optimed的許多原材料均可從中國供應商採購，形成了更具成本效益的解決方案。此外，我們正制定具體計劃，透過提高自動化程度優化支架製造，這有助於同時提升德國及中國生產線的產量及品質。為支持銷售及營銷活動，我們已制定階段性物流計劃，以德國一處生產基地及中國兩處生產基地為據點，為全球客戶提供支持，不僅更具成本效益，更能高效地向國際客戶交付產品。除此之外，我們正在開發技術及軟件基礎架構，以便支持不同時區的客戶服務活動。

除了營運協同效應外，文化融合仍是首要任務。我們管理團隊的國際視野及跨境經驗，與optimed成熟的德國營運體系無縫融合，促進順暢的過渡。我們正攜手打造一套以品質至上及勤勉盡責這兩項共同價值觀為根基的統一企業文化。透過將optimed精準工程的傳統與我們組織對品質及卓越的堅定承諾相結合，我們在所有職能領域中皆對細節極為講究。此種文化上的契合，直接強化了我們合併後的品牌認同。展望未來，我們統一的品牌組合將展現歐洲醫療創新及高效、可擴展執行能力的強大融合。我們將運用雙品牌優勢，提升全球聲譽、深化醫療專業人員的信任，為全球患者提供高度可靠的解決方案。

3. 持續推動創新，加強我們的產品管線

過去幾年，我們不斷完善神經和外周血管介入的產品組合，同時不斷尋求創新解決方案來滿足未被滿足的臨床需求。憑藉強大的研發實力及綜合技術平台，我們在多個關鍵創新項目上取得了重大進展：於2025年第三季度獲批的Mammoth大腔外周血栓抽吸導管，是中國市場上唯一的大口徑外周抽吸導管；於2025年第四季度獲批的飛龍顱內動脈瘤栓塞輔助支架，是國產首款DFT顱內動脈瘤栓塞輔助支架；於2026年第二季度獲批的Transformer外周刻痕導管，則是中國市場上唯一的外周刻痕導管。我們持續推動產品創新，創新產品接連問世，使得我們的產品管線在業界居於領先地位。

— *Transformer*外周刻痕導管

隨著人口老齡化的加劇，外周動脈疾病和血透通路病變患者持續增多，鈣化、纖維化頑固性狹窄治療痛點愈發凸顯。*Transformer*外周刻痕導管以獨創的拓撲幾何翻轉機制應對該等挑戰，其「翻轉 — 復位」工作模式具備低壓均勻擴張，可高效裂解鈣化斑塊，卸壓後壓力聚焦組單元逆向復位，推送安全可靠，廣泛適配多系列導絲和球囊，可重複使用。該產品適用於外周動脈血運重建及血透通路狹窄維護，並於2026年第二季度獲批。

— 雷鯨外周血管內衝擊波系統

目前，下肢動脈硬化閉塞症患者超4,000萬，中重度鈣化病變佔比超50%，雷鯨是專為該等棘手病變設計的產品。脈衝衝擊波能量可選擇性震碎鈣化斑塊，最大程度保留正常血管組織，僅需4 atm低壓即可完成血管重塑，大幅減少夾層和穿孔風險。單根導管支持300次脈衝，適配各類鈣化、全段外周血管，為外周介入手術提供安全、高效、可預判的血管預處理方案。該產品已於2026年第二季度獲批。

— Orca外周球擴張覆膜支架系統

適用於髂總和髂外動脈狹窄和／或閉塞性病變的治療。流行病學數據顯示，下肢動脈疾病患者約有4,000萬，其中約1/3的患者病變累及主髂動脈。相較市面同類產品，Orca採用獨家高剛性支架材料，徑向支撐力強，可應對嚴重鈣化等複雜病變、降低支架坍塌風險；「TPU彈性套管+枕狀球囊」雙結構設計，解決器械輸送中支架脫載難題；最長108mm覆膜支架可單支架全覆蓋瀰漫性病變，提升治療安全性與遠期療效。其通過材料、結構、長度三大創新定義技術標準。該產品已於2026年2月進入國家藥監局創新醫療器械特別審查程序。

— Otter靜漩血栓清除導管

適用於急性下肢深靜脈血栓經皮腔內清除，是全球首創「溶栓+機械碎栓+吸栓」三合一輕量化一次性介入器械。在血栓局部加以高濃度溶栓藥物，結合機械碎栓，可以極大的提高血栓的清除率，同時減少患者的失血量。產品整合順應性球囊、碎栓網籃與抽吸導管，球囊封堵增溶栓，配合網籃給藥、碎栓及導管吸栓。

搭載智能安全機制，自動斷電降併發症，特殊設計保護靜脈瓣膜及血管壁。此外，該產品無需外接主機，結構集成度高，操作簡便，便於基層普及使用。臨床顯示，急性深靜脈血栓佔比超50%，結合亞急性病例超70%，早期干預可降低相關併發症風險。該產品已於2026年2月進入國家藥監局創新醫療器械特別審查程序。

— 棘龍外周點狀支架系統

棘龍外周點狀支架系統適用於治療股腘動脈經皮球囊血管成形術後夾層這一臨床常見併發症。傳統的長段支架常導致支架斷裂及再狹窄。為解決此臨床挑戰，我們的產品專注於針對病灶局部進行精準治療，有效降低支架斷裂及再狹窄風險，保護健康血管。配備近端鎖定機制及推送限位器，可防止支架脫位及誤置，確保精準定位。其凹面擴張設計和無創傷性尖端能將支架牢固錨定，避免意外移位。憑藉治療概念與結構設計上的多維度創新，該產品為臨床醫生及外周動脈疾病患者提供更安全、高效的新治療方案。該產品已於2026年4月進入國家藥監局創新醫療器械特別審查程序。

— 液體栓塞劑

液體栓塞劑是本公司神經介入產品組合中一款核心非黏附性栓塞產品，用於治療如bAVM及DAVF等腦血管畸形。該等病症代表著迫切且尚未滿足的醫療需求：在45歲以下的卒中患者中，bAVM佔比達25%至35%，為腦出血的第二大主因，且容易引發致命性出血。該產品可實現連續、完整的病灶填充，提高複雜病變的治癒率，同時降低病灶殘留及復發風險；其非黏附特性可防止導管堵塞，減少對正常血管的意外栓塞。

— 自膨式動脈瘤瘤內栓塞器

自膨式動脈瘤瘤內栓塞器作為針對分叉部寬頸動脈瘤的創新器械，融合彈簧圈與血流導向裝置優勢，以鎳鈦合金網狀球體設計實現微創高效治療，且無需長期抗血小板治療。分叉部動脈瘤佔顱內動脈瘤40%~60%，

治療極具挑戰性。同類產品在國內呈現藍海市場。該產品於2025年12月獲得國家藥監局批准進入創新醫療器械特別審查程序。

optimed的產品在全球亦享有極佳聲譽。作為靜脈支架領域的領導者，且為首批建立專用靜脈支架產品組合的廠商之一，其核心產品涵蓋髂靜脈阻塞(sinus-Obliquus及sinus-Venous)，以及全球首款且唯一的專用兒童動脈導管支架sinus-SuperFlex-DS，所有產品均專為靈活貼合及精準置入而設計。除了核心血管產品線外，optimed的業務範圍亦涵蓋多個腔內醫療領域的多元化產品組合，構成了具有鮮明差異化的產品矩陣。

4. 繼續專注於運營效率和盈利能力

於2026年上半年，儘管我們在研發和人才方面持續投入，但仍錄得溢利淨額人民幣179.1百萬元。

隨著我們不斷完善全面產品組合戰略，我們的產品組合優勢日益壯大。儘管正在進行集採且optimed產品的毛利率相對較低，但我們的毛利率仍保持相對穩定，於2026年上半年保持在73.4%，略高於2025年上半年的71.2%。穩定的毛利率歸因於持續的製造改良、供應鏈優化，以及戰略轉向高毛利率及創新產品。

我們的銷售及分銷開支佔總收入的百分比隨著我們強化團隊和銷售網絡而有所上升，由2025年上半年的17.7%升至2026年上半年的18.2%。該增加主要歸因於收購及整合optimed以及在不同國際市場的銷售及營銷開支增加所致。

於2026年上半年，我們的研發開支為人民幣106.4百萬元，較2025年上半年的人民幣121.6百萬元減少12.5%。研發開支減少主要是由於我們進一步完善用於監督研發項目的策略及管理機制。總體而言，該等因素使我們的研發開支與過往年度相比保持相對穩定。

中期業績

中期簡明綜合全面收益表 截至2026年6月30日止六個月

		截至6月30日止六個月	
	附註	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
收入	4	632,036	481,969
銷售成本		<u>(168,144)</u>	<u>(138,860)</u>
毛利		463,892	343,109
銷售及分銷開支		(115,094)	(85,301)
行政開支		(64,549)	(55,906)
研發開支		(106,371)	(121,596)
其他收入		12,751	20,896
其他開支		(646)	(605)
其他虧損淨額		(716)	(6,234)
金融資產減值虧損淨額		(1,832)	(283)
財務收入淨額		<u>16,592</u>	<u>27,119</u>
除所得稅前溢利		204,027	121,199
所得稅開支	5	<u>(24,917)</u>	<u>—</u>
期內溢利		<u><u>179,110</u></u>	<u><u>121,199</u></u>
以下人士應佔：			
本公司權益持有人		181,710	121,199
非控股權益		<u>(2,600)</u>	<u>—</u>
		<u><u>179,110</u></u>	<u><u>121,199</u></u>

		截至6月30日止六個月	
	附註	2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
本公司權益持有人應佔每股盈利			
每股基本盈利(每股人民幣元)	6(a)	<u>0.57</u>	<u>0.38</u>
每股攤薄盈利(每股人民幣元)	6(b)	<u>0.57</u>	<u>0.37</u>
期內溢利		<u>179,110</u>	<u>121,199</u>
其他全面虧損			
其後期間可能重新分類至損益的			
其他全面虧損：			
換算海外業務產生的匯兌差額		<u>(6,610)</u>	<u>—</u>
期內其他全面虧損		<u>(6,610)</u>	<u>—</u>
期內全面收益總額		<u>172,500</u>	<u>121,199</u>
以下人士應佔：			
本公司權益持有人		<u>175,100</u>	<u>121,199</u>
非控股權益		<u>(2,600)</u>	<u>—</u>
		<u>172,500</u>	<u>121,199</u>

中期簡明綜合資產負債表

於2026年6月30日

	附註	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
資產			
非流動資產			
物業、廠房及設備		684,284	666,122
使用權資產		62,557	36,368
無形資產		229,935	40,743
遞延稅項資產		1,527	7,630
預付款項及其他應收款項	7	14,883	7,640
退休福利資產		3,829	—
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產		177,400	145,870
定期存款		728,606	722,491
非流動資產總額		1,903,021	1,626,864
流動資產			
存貨		238,777	175,831
預付款項、其他應收款項及其他流動資產	7	72,972	30,748
貿易應收款項	8	35,580	8,329
以公允價值計量且其變動計入當期損益的 金融資產		115,576	20,087
定期存款		787,635	1,132,210
現金及現金等價物		579,707	579,555
流動資產總額		1,830,247	1,946,760
資產總額		3,733,268	3,573,624
權益及負債			
本公司權益持有人應佔權益			
股本		344,132	344,132
股份溢價		2,179,926	2,149,411
其他儲備		395,039	676,546
庫存股份		(294,403)	(182,464)
保留盈利		350,977	242,166
		2,975,671	3,229,791
非控股權益		23,574	—
權益總額		2,999,245	3,229,791

		於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
負債			
非流動負債			
權益股份的贖回負債		267,704	—
遞延收入		16,566	16,746
借款		24,595	—
租賃負債		22,091	1,349
遞延稅項負債		10,937	—
非流動負債總額		341,893	18,095
流動負債			
貿易及其他應付款項	9	245,285	224,902
合約負債	4	32,398	24,257
借款		86,774	60,000
租賃負債		9,688	2,291
其他流動負債		17,985	14,288
流動負債總額		392,130	325,738
負債總額		734,023	343,833
權益及負債總額		3,733,268	3,573,624

中期簡明綜合財務資料附註

截至2026年6月30日止六個月

1 一般資料

歸創通橋醫療科技股份有限公司(「**本公司**」，或「**歸創通橋醫療**」)是一家於2012年11月6日在中華人民共和國(「**中國**」)浙江省杭州市註冊成立的有限公司。本公司股份於2021年7月5日於香港聯合交易所有限公司(「**聯交所**」)主板上市。

本公司及其附屬公司(統稱為「**本集團**」)在中國和其他國家為患者及醫生提供涵蓋外周血管介入器械及神經血管介入器械的產品組合解決方案。

除另有說明外，本中期簡明綜合財務資料以人民幣千元(「**人民幣千元**」)呈列。本中期簡明綜合財務資料已於2026年8月20日由董事會批准刊發。

2 編製基準

截至2026年6月30日止六個月的本中期簡明綜合財務資料已按照《國際會計準則》第34號**中期財務報告**編製。中期簡明綜合財務資料應與根據《國際財務報告準則》會計準則及香港《公司條例》第622章的披露要求進行編製的本集團截至2025年12月31日止年度的綜合財務報表一併閱讀。簡明綜合財務資料已按照歷史成本法進行編製，並通過對以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產(以公允價值入賬)重新估值進行修改。

3 會計政策

採納的會計政策與過往財政年度及相應中期報告期間所採納者一致，惟採納下文所載的新準則及經修訂準則除外。

(a) 本集團已採納的新準則及經修訂準則

本集團已於2026年1月1日開始的年度報告期間首次應用下列準則及修訂本：

- 金融工具的分類及計量(修訂本) — 《國際財務報告準則》第9號及《國際財務報告準則》第7號(修訂本)。
- 涉及依賴自然能源生產電力的合約 — 《國際財務報告準則》第9號及《國際財務報告準則》第7號(修訂本)。
- 《國際財務報告準則》會計準則的年度改進 — 第11卷。

上述修訂本對過往期間或當前期間已確認金額並無造成任何重大影響。

(b) 尚未採納的新準則、對會計準則的修訂及詮釋

若干新會計準則及會計準則(修訂本)已頒佈，但並無於截至2026年6月30日的報告期間強制生效，亦未被本集團提前採納，具體如下：

	新準則、修訂本	於以下日期或 之後開始的 年度期間生效
《國際財務報告準則》第19號及《國際財務報告準則》第19號(修訂本)	無公眾問責性的附屬公司：披露	2027年1月1日
《國際財務報告準則》第18號	呈列及披露財務報表	2027年1月1日
《國際會計準則》第21號(修訂本)	換算為高度通貨膨脹之呈列貨幣(修訂本)	2027年1月1日
《國際財務報告準則》第20號	管制資產與管制負債	2029年1月1日
《國際財務報告準則》第10號及《國際會計準則》第28號(修訂本)	投資者與其聯營公司或合營企業之間 出售資產或注資	待定

本集團已對該等新準則及修訂準則的影響作出評估，並初步得出結論認為，除《國際財務報告準則》第18號將對損益表的呈列產生影響外，採納該等新準則及修訂準則預計不會於生效後對本集團的財務表現及狀況產生重大影響。本集團仍在評估《國際財務報告準則》第18號的影響。

4 分部及收入資料

(a) 分部及主要活動的描述

本公司管理層根據主要經營決策者(「主要經營決策者」)所審閱的報告釐定經營分部。主要經營決策者已獲確定為本公司執行董事，負責分配資源及評估經營分部表現。在此基礎上，本集團已釐定於截至2026年6月30日及2025年6月30日止六個月僅有一個經營分部，即神經血管及外周血管介入器械銷售。

(b) 各類收入的金額如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
於某一時間點		
— 商品銷售收入	631,842	480,872
— 其他	194	1,097
	<u>632,036</u>	<u>481,969</u>
	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
商品銷售收入		
— 神經血管介入器械	365,960	304,463
— 外周血管介入器械	246,920	176,409
— 其他	18,962	—
	<u>631,842</u>	<u>480,872</u>

(c) 本集團確認下列與客戶合約有關的負債：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
合約負債	<u>32,398</u>	<u>24,257</u>

合約負債指來自客戶的墊款且在轉讓商品前收取付款時予以確認。管理層預期於2026年6月30日及2025年12月31日分配予未履行合約的交易金額將於一年內確認為收入。

(d) 計入期初合約負債結餘的已確認收入：

	截至6月30日止六個月 2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
商品銷售收入	<u>24,257</u>	<u>16,860</u>

(e) 地理資料

	截至6月30日止六個月 2026年 人民幣千元 (未經審核)	2025年 人民幣千元 (未經審核)
中國	561,392	466,246
其他	<u>70,644</u>	<u>15,723</u>
	<u>632,036</u>	<u>481,969</u>

上述地理資料乃基於客戶所在的位置。

5 所得稅開支

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	人民幣千元	人民幣千元
	(未經審核)	(未經審核)
即期所得稅開支	19,101	—
遞延所得稅開支	5,816	—
	<u>24,917</u>	<u>—</u>

本集團主要適用稅項及稅率如下：

(i) 中國內地

根據《中華人民共和國企業所得稅法》及相關法規(「《企業所得稅法》」)，本集團須按應課稅收入的25%的稅率繳納企業所得稅，惟本公司及其附屬公司通橋醫療科技有限公司(「通橋醫療科技」)、通橋醫療科技(蘇州)有限公司(「通橋醫療(蘇州)」)及浙江歸創醫療科技有限公司(「浙江歸創醫療科技」)除外。本公司、通橋醫療科技、通橋醫療(蘇州)及浙江歸創醫療科技獲認定為高新技術企業(「高新技術企業」)，該等公司於截至2026年6月30日止六個月符合資格按15%的稅率繳納企業所得稅。

根據中國國家稅務總局頒佈並自2023年起生效的相關法律法規，生產企業有權要求將其已產生的200%研發開支列作可扣稅開支。

稅項虧損一般將於五年內到期。根據有關延長高新技術企業的稅項虧損到期日的相關規定，本公司、通橋醫療科技、通橋醫療(蘇州)及浙江歸創醫療科技未動用稅項虧損的到期日由五年延長至十年。

(ii) 香港

首2,000,000港元應課稅溢利的香港利得稅稅率為8.25%及任何超出部分的應課稅溢利的稅率為16.5%。由於截至2026年6月30日止六個月並無估計應課稅溢利須繳納香港利得稅，故並無就香港利得稅作出撥備。

根據香港稅務法例及法規，稅項虧損將永久結轉及用於抵扣所得稅（無到期日）。

(iii) 德國

本公司於德國註冊成立的附屬公司須繳納稅率為15.825%的德國公司稅，以及稅率為13.65%的營業稅。

6 每股盈利

(a) 每股基本盈利

每股基本盈利乃以本公司權益持有人應佔本集團溢利除以截至2026年6月30日止六個月已發行普通股（不包括庫存股份）的加權平均數計算得出。

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	(未經審核)	(未經審核)
本公司權益持有人應佔溢利(人民幣千元)	<u>181,710</u>	<u>121,199</u>
已發行普通股加權平均數(按千股計)	<u>317,535</u>	<u>319,676</u>
每股基本盈利(每股人民幣元)	<u>0.57</u>	<u>0.38</u>

(b) 每股攤薄盈利

每股攤薄盈利乃在假設所有攤薄潛在普通股轉換的情況下，經調整已發行普通股的加權平均數計算得出。

本公司根據首次公開發售前購股權計劃及H股計劃授予的購股權及獎勵股份對每股盈利具有潛在攤薄影響。根據首次公開發售前購股權計劃及H股計劃項下尚未行使股份所附帶認購權之貨幣價值進行計算，以釐定按公允價值(釐定為本公司股份之平均市價)收購之股份數目。上述計算所得股份數目與假設首次公開發售前購股權計劃及H股計劃項下尚未行使股份歸屬而發行的股份數目進行比較。

截至2026年及2025年6月30日止六個月的每股攤薄盈利計算如下：

	截至6月30日止六個月	
	2026年	2025年
	(未經審核)	(未經審核)
本公司權益持有人應佔溢利(人民幣千元)	<u>181,710</u>	<u>121,199</u>
已發行普通股加權平均數(按千股計)	317,535	319,676
就股份獎勵作出的調整(按千股計)	<u>1,922</u>	<u>5,653</u>
每股攤薄盈利的普通股加權平均數 (按千股計)	<u>319,457</u>	<u>325,329</u>
每股攤薄盈利(每股人民幣元)	<u>0.57</u>	<u>0.37</u>

7 預付款項、其他應收款項及其他流動資產

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
計入非流動資產		
預付款項：		
購買物業、廠房及設備的預付款項	9,895	5,588
購買無形資產的預付款項	<u>4,653</u>	<u>1,505</u>
其他應收款項：		
租賃按金	<u>335</u>	<u>547</u>
合計	<u><u>14,883</u></u>	<u><u>7,640</u></u>
計入流動資產		
預付款項：		
購買商品的預付款項	10,117	9,952
購買服務的預付款項	<u>7,125</u>	<u>6,897</u>
其他應收款項：		
僱員應收款項	27,914	—
應收第三方貸款	10,000	—
租金相關應收款項	1,645	1,637
工業用地項目履約擔保及租賃按金	892	820
其他	7,195	3,108
減：虧損撥備	<u>(949)</u>	<u>(40)</u>
其他：		
可回收增值稅	<u>9,033</u>	<u>8,374</u>
合計	<u><u>72,972</u></u>	<u><u>30,748</u></u>

8 貿易應收款項

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
客戶合約貿易應收款項	38,825	8,379
減：虧損撥備	<u>(3,245)</u>	<u>(50)</u>
	<u>35,580</u>	<u>8,329</u>

- (a) 本集團應用《國際財務報告準則》第9號之簡化方法計量預期信用損失，對所有貿易應收款項使用存續期預期虧損撥備。

於2026年6月30日及2025年12月31日，根據發票日期的貿易應收款項賬齡分析如下：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
不超過3個月	28,381	8,379
3至6個月	<u>10,444</u>	<u>—</u>
	<u>38,825</u>	<u>8,379</u>

本集團貿易應收款項的賬面值以人民幣計值，且與其公允價值相若。於報告日期面臨的最高信用風險為上述貿易應收款項的賬面值。

於2026年6月30日，就貿易應收款項總額計提撥備人民幣3,245,000元（2025年12月31日：人民幣50,000元）。

9 貿易及其他應付款項

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
貿易應付款項(a)	85,120	62,188
應付員工工資及福利	71,576	74,803
購買物業、廠房及設備的應付款項	42,853	53,427
應付服務供應商款項	15,610	14,297
應付稅項	26,570	18,316
其他	3,556	1,871
	<u>245,285</u>	<u>224,902</u>

(a) 於各資產負債表日，根據發票日期的貿易應付款項賬齡分析如下：

	於2026年 6月30日 人民幣千元 (未經審核)	於2025年 12月31日 人民幣千元 (經審核)
1年內	<u>85,120</u>	<u>62,188</u>

10 股息

根據董事會於2026年3月17日通過並經本公司於2026年5月13日舉行的股東週年大會上批准的決議案，建議派付截至2025年12月31日止年度的末期股息每股人民幣0.22元(2024年：每股人民幣0.10元)。於截至2026年6月30日止六個月期間已派付有關股息人民幣72,899,000元。

董事會於截至2026年及2025年6月30日止六個月未派付或宣派任何中期股息。

管理層討論及分析

I. 業務回顧

概覽

我們是中國神經和外周血管介入器械市場的領導者。作為一家以自主研發及製造能力、專有技術平台及商業化能力為支撐的綜合醫療器械公司，我們為中國及海外的醫生和患者提供治療及應對神經和外周血管疾病的醫療器械。我們致力於為所有患者（無論其種族、年齡及經濟狀況）提供可獲得的醫療器械及服務。

業務摘要

於2026年上半年，我們繼續致力於提高醫療服務的可及性，為生命恆創新，在產品研發、生產及商業化方面穩步推進核心能力。關於「業務摘要」的具體內容，請參閱本公告的資訊框。

我們的產品及產品管線

作為中國開發微創血管介入醫療器械的頂尖介入醫療器械公司，在收購optimed後，我們已建立包括神經血管及外周血管介入器械、泌尿產品在內的全面產品組合。截至本公告日期，我們已戰略佈局共144款產品及候選產品。截至本公告日期，本公司共有69款產品在中國商業化上市，76款產品於歐洲、中東及非洲(EMEA)獲批，76款產品於拉美(LA)獲批，以及69款產品於亞太地區(APAC，不包括中國內地)獲批。

下表載列截至本公告日期我們的商業化產品及候選產品在中國市場的預期商業化上市年份：

中國市場神經血管介入、外周血管介入、血管閉合裝置器械產品組合

		重點產品 — 預期商業化上市年份		
細分類別	已商業化上市	2026	2027	2028
神經血管介入	顱內缺血性卒中	- 蛟龍取栓支架(CRD) - 全顯影取栓支架 - 銀蛇顱內支持導管 - 大禹球囊導引導管系列(BGC) - 神經血管球囊導引導管 - 顱內血栓抽吸導管 - 醫用負壓吸引器		
	顱內狹窄	- 白駒顱內PTA球囊擴張導管(Rx) - 顱內PTA球囊擴張導管(Rx)二代 - 狹窄支架微導管	顱內支架	- 載藥自膨顱內支架 - 顱內OCT系統 - 顱內靜脈球囊擴張導管
	顱內出血性卒中	- 鳳顱內動脈瘤栓塞彈簧圈 - 機械可解脫彈簧圈 - 麒麟血流導向裝置 - 麒麟二代血流導向裝置 - 彈簧圈微導管 - 血流導向裝置微導管 - 飛龍顱內動脈瘤栓塞輔助支架		- 液體栓塞劑 - 自膨式動脈瘤瘤內栓塞器
	顱內通路	- 取栓支架微導管 - 銀蛇DA遠端通路導引導管 - 銀蛇顱內支撐導管 - 北斗SS神經血管導絲 - 遠端通路導管 - 玄武導管鞘 - 銀蛇繞動脈入路遠端支撐導管 - 經繞動脈神經血管支撐導管 - 遞送輔助導管 - 血管鞘組	可調彎微導管	
	頸動脈狹窄	- 頸動脈球囊擴張導管(Rx) - 抗栓塞遠端保護裝置		頸動脈支架

外周血管介入	細分類別	已商業化上市	2026	2027	2028
	動脈	- UltraFree藥物洗脫PTA球囊擴張導管(UltraFree DCB) - UberVana藥物塗層外周球囊擴張導管 - ZENFLOW外周PTA球囊擴張導管 - ZENFLOW外周PTA球囊擴張導管二代 - Boa抓捕器 - ZENFLOW T外周球囊擴張導管(錐形球囊) - ZENFLOW Pufferfish外周棘突球囊擴張導管 - ZENFLOW L外周球囊擴張導管(長球囊) - 膝下紫杉醇塗層球囊擴張導管 - 一次性使用外周血管斑塊切除導管Pantheris Catheter - 一次性使用外周斑塊切除導管Pantheris SV Catheter - 血管內光學相干斷層成像及動力控制設備Lightbox 3 OCT Imaging Console - 雷諾衝擊波球囊系統 - Transformer外周刻痕導管	- Pantheris OCT引導外周血管斑塊旋切導引導管系列 - LightBox 3 OCT成像控制台 - Tigereye ST OCT引導外周血管慢性完全閉塞開通導管 - 鋸齒切割球囊	- Orca外周球擴張膜支架系統 - 棘龍外周點狀支架系統	
	靜脈	- Swan靜脈腔內射頻閉合導管 - 一次性使用靜脈腔內射頻閉合導管 - Swan RFI射頻閉合發生器 - Octoplus腔靜脈濾器 - Octoplus Elite腔靜脈濾器 - 腔靜脈濾器抓捕器 - Penguin靜至髂靜脈支架系統 - ZENFLOW Tiger大直徑PTA球囊擴張導管 - Whale外周血管灌注導管 - Eagle血栓抽吸系統 - Mammoth大腔外周血栓抽吸導管		Otter靜滲血栓清除導管	
	血透通路	- ZENFLOW HP PTA高壓球囊擴張導管 - ZENFLOW HP PTA高壓球囊擴張導管二代 - 金剛外周高壓球囊擴張導管			
	外周栓塞介入及其他	- Phoenix外周可解脫帶纖維毛彈簧圈栓塞系統 - 外周血管栓塞彈簧圈 - Pelican經頸靜脈肝內穿刺器 - 外周親水性導絲系列	外周完全可控帶纖維毛彈簧圈栓塞系統	可吸收彈簧圈	
	血管閉合裝置	- Unicorn血管縫合器 - 球囊封堵止血器			

我們正在超過47個國家／地區申請註冊超過62款產品，而下表載列截至本公告日期我們在海外市場獲註冊批准及經銷授權的產品：

海外市場產品組合

細分類別	重點產品	重點獲批地區
神經血管介入	蛟龍顱內取栓支架	歐洲中東及非洲(EMEA)、拉美(LA)、亞太(APAC)
	蛟龍二代顱內取栓支架	EMEA
	顱內血栓抽吸導管	EMEA、LA、APAC
	錦鯉醫用負壓吸引器	EMEA、APAC
	一次性使用負壓吸引連接管	EMEA、APAC
	鳳顱內動脈瘤栓塞彈簧圈	EMEA、LA、APAC
	鳳彈簧圈微導管	EMEA、LA
	麒麟血流導向裝置	EMEA、LA
	麒麟顱內微導管	LA
	蛟龍取栓支架微導管	EMEA、LA、APAC
	銀蛇DA遠端通路導引導管	EMEA、LA
	玄武導管鞘	EMEA、APAC
外周血管介入	ZENFluxion藥物洗脫PTA球囊擴張導管	EMEA、LA
	ZENFlow PTA球囊擴張導管	EMEA、LA
	ZENFlex外周血管支架系統	EMEA、LA
	ZENFLEX Pro藥物洗脫外周血管支架系統	EMEA、LA、APAC
	ZENFlow Tiger大直徑PTA球囊擴張導管	LA
	ZENFLOW PTA II 外周球囊擴張導管	EMEA、LA
	sinus- 支架系列 (如sinus-XL、sinus-Repo-6F及TENTOS 4F)	EMEA、LA、APAC
	Penguin靜至髂靜脈支架系統	LA、APAC
	腔靜脈濾器抓捕器	APAC
	Octoplus腔靜脈濾器	LA、APAC
	sinus-Venous	EMEA、LA、APAC
	sinus-Obliquus	EMEA、LA、APAC
	ZENFlow HP PTA高壓球囊擴張導管	EMEA、LA
	ZENFLOW HP II PTA高壓球囊擴張導管	EMEA、LA
	Opti外周血管通路	EMEA、LA、APAC
	Phoenix 外周可解脫帶纖維毛彈簧圈栓塞系統	EMEA、LA、APAC
	Unicorn血管縫合器	EMEA、LA、APAC
	先天性疾病	sinus-SuperFlex-DS
兒童心臟		
泌尿、胃腸及脊椎	腔道泌尿	輸尿管支架 (如Optisoft系列及Optipur系列)
	膽道及胰腺	GastroSoft膽道及胰腺支架
	椎體成形術	Cemento椎體成形術系統

附註： (1)僅披露部分重點產品；(2)此處的APAC不包括中國內地。

我們的神經血管介入產品

我們目前的神經血管介入產品組合涵蓋五大類別(即顱內缺血性卒中、顱內狹窄、顱內出血性卒中、顱內通路及頸動脈狹窄)的全套產品。截至本公告日期，我們有32款神經血管介入產品獲國家藥監局批准。我們預期於2028年底前將有額外8款神經血管介入產品獲國家藥監局批准。

已經上市產品

顱內缺血性卒中治療

在缺血性神經血管疾病領域，尤其是顱內缺血性卒中，我們提供了七款產品，其中，我們成功推出了蛟龍顱內取栓支架(CRD)、銀蛇顱內支持導管及球囊導引導管(BGC)，作為為醫生提供的完整三件套解決方案。我們正積極推廣BADDASS取栓術式，BADDASS指Balloon guide with large bore Distal access catheter with Dual Aspiration with Stent-retriever as Standard approach的英文首字母縮寫。

蛟龍取栓支架(蛟龍CRD)

我們透過推廣整體三件套解決方案及BADDASS取栓術式，提升蛟龍CRD的應用。

全顯影取栓支架(蛟龍CRD二代)

此第二代取栓支架配有更多的規格，為醫生在處理不同直徑的堵塞血管及不同尺寸的血栓時提供更多選擇。

顱內出血性卒中治療

在顱內出血性卒中領域，我們提供了九款產品，其中，我們推出了鳳顱內動脈瘤栓塞彈簧圈、機械解脫彈簧圈(二代)及麒麟血流導向裝置(一代和二代)、飛龍顱內動脈瘤栓塞輔助支架五款治療類產品。

鳳顱內動脈瘤栓塞彈簧圈

我們的鳳彈簧圈格外柔軟，令動脈瘤壁承受最低限度的壓力，從而降低動脈瘤破裂或其他傷口的風險。憑藉我們獨特的機械解脫機制，我們的顱內動脈瘤栓塞彈簧圈更容易從推送裝置中分離動脈瘤。

機械解脫彈簧圈(顱內動脈瘤栓塞彈簧圈二代)

我們已升級顱內動脈瘤栓塞彈簧圈以提升其成籃性能。顱內動脈瘤栓塞彈簧圈二代具備更多的規格及尺寸，為醫生在處理不同大小的顱內動脈瘤時提供更多選擇。

麒麟血流導向裝置(一代和二代)

麒麟血流導向裝置為全顯影的遠端閉合密網支架，採用鎳鈦包裹鉑金材料，實現通體顯影，同時遠端採用閉合式設計。與市面上的同類產品相比，其術中貼壁性、顯影性更好，從而提高術中操作的可見性和安全性；同時產品規格更齊全，可以滿足臨床中不同病變的治療需求。目前，公司已成功拓展產品適應症範圍，麒麟系列佈局兩代產品，上市以來實現優異的商業化表現。

飛龍顱內動脈瘤栓塞輔助支架

飛龍顱內動脈瘤栓塞輔助支架是國產首款採用DFT (Drawn Filled Tube)鎳鈦包裹鉑金合金絲編織工藝的顱內動脈瘤栓塞輔助支架，與栓塞彈簧圈配合用於顱內神經血管疾病治療。產品通體清晰顯影、遠／近端各4個標記點確保定位精準，優化的編織設計兼顧貼壁性與徑向支撐力，可適配複雜迂曲及更遠端病變；20%金屬覆蓋率配合「燈籠技術」提升緻密栓塞效率並節省支架，特殊塗層降低支架內血栓風險，提供50mm與75mm長規格滿足複雜病例需求。

球囊封堵止血器

球囊封堵止血器是一種應用於血管介入手術後穿刺點封堵止血的產品，採用獨特的球囊科技，可實現術中臨時止血，減少出血量，並通過球囊導管實現精準定位，減少血管刺激。該產品還採用全新的插塞材質，頭端主動黏附血管壁，實現更快止血。擁有全尺寸產品型號，能夠實現經股動脈手術全場景應用。

這是公司血管閉合業務獲批上市的第二款產品，該產品有望與Unicorn血管縫合器形成組合，進一步豐富公司血管閉合業務產品矩陣，為臨床帶來更全面及高效的解決方案。

未來重點產品

液體栓塞劑

液體栓塞劑是神經介入領域核心非黏附性栓塞產品，主要用於腦血管畸形的血管內栓塞治療，尤其適用於無法手術切除的深部病灶。液體栓塞劑主要用於腦動靜脈畸形(bAVM)、硬腦膜動靜脈瘻(DAVF)等腦血管畸形的血管內栓塞，尤其適用於難以手術切除的深部或功能區病灶，為這類高危患者提供了關鍵的治療手段。其可連續、完整地填充畸形血管團，顯著降低病灶殘留風險，提升大型、複雜腦血管畸形的治癒率。非黏附特性避免了注射過程中凝固堵塞微導管，便於術者精細超選與逐步填充，減少對周圍正常血管的誤栓。產品固化後具備優異的遠期穩定性，長期穩定留存於血管內，顯著降低病灶復發率，我們的液體栓塞劑以其優異的臨床性能，為這一類高危疾病提供了可靠的解決方案。

我們的液體栓塞劑最終未必能成功開發及上市。

顱內靜脈球囊擴張導管

該產品是一款顱內靜脈介入治療器械，適用於對顱內靜脈血管狹窄部位進行球囊擴張處理，以便改善顱內血液回流。目前國內尚無專門針對顱內靜脈適應症的商業化上市同類產品。

伴隨顱內靜脈系統疾病診療認知不斷深入，顱內靜脈竇狹窄相關疾病(如特發性顱高壓、搏動性耳鳴等)檢出率逐年攀升，臨床對微創腔內治療的需求日益增長。現有介入手段雖可改善靜脈回流，但金屬植入物長期留存及長期抗凝相關出血風險等問題仍不容忽視。為此，業界近年提出「球囊擴張分步策略」：先以球囊擴張對狹窄部位塑形，評估彈性回縮程度後再決定是否需進一步介入處理，從而有效減少不必要的植入物使用，實現良好的遠期通暢效果。

該產品採用適配顱內靜脈解剖特點的柔順性設計，對靜脈壁刺激性更低，可減少血管內膜損傷發生概率。術中醫生可通過顯影標記清晰定位狹窄部位，精準擴張至病變區域，實現單病灶靶向治療，避免過度損傷周邊健康靜脈組織及靜脈瓣膜結構，從根源降低內膜損傷與血栓形成風險。

我們的顱內靜脈球囊擴張導管最終未必能成功開發及上市。

顱內OCT系統

這是一款面向神經介入領域的高分辨率血管內光學相干斷層成像(OCT)設備，臨床適用於頸動脈、顱內血管腔內的全場景成像，為神經介入手術提供病理級在體影像評估。

該產品軸向分辨率達微米級，成像清晰度遠高於傳統血管造影及血管內超聲(IVUS)，能夠精準識別血管內斑塊成分(脂質核心、鈣化、纖維帽厚度)、細微夾層及血栓等病變特徵，並具備自動校準、血管尺寸自動識別及狹窄率評估等功能，為介入手術提供實時影像導航。

系統擁有行業領先的成像範圍，單次回撤即可完整覆蓋頸動脈等大直徑血管全貌，支持術者在一次操作中獲取更長節段的血管完整信息，快速完成超長節段掃描，大幅提升複雜病變的評估效率。相較於行業同類產品，該系統在成像範圍、掃描效率方面具有顯著優勢，可適配不同入路路徑與解剖結構血管的介入操作需求，降低器械到位難度，為神經介入精準治療提供全方位影像賦能。

我們的顱內OCT系統最終未必能成功開發及上市。

載藥自膨顱內支架

載藥自膨顱內支架適用於顱內狹窄疾病，能有效改善症狀性動脈粥樣硬化狹窄患者的長期預後，降低卒中復發的風險，降低支架內再狹窄發生率，增加安全性。

我們的支架藥物性能極優，採用合適載藥量設計，可以在適當維持有效組織藥物濃度的同時，減小組織細胞毒性，減少血栓的形成。支架採取獨特的網格和支架筋設計，使得支架受力應變分佈均勻，保證支架有足夠的徑向支撐力，貼壁良好。支架為閉環設計，釋放90%亦可完全回收，可操作性更強，穩定的金屬覆蓋率，可以保證支架精準釋放，和側支血管暢通。輸送系統多段硬度分佈，兼顧支撐性和柔順性，具有更高的傳送比。

根據弗若斯特沙利文報告，30%–50%的缺血性腦卒中病例與顱內狹窄有關，2019年中國顱內狹窄患者數量1,730萬例，預計到2030年將進一步增至2,790萬例。顱內狹窄治療仍有較大的臨床需求，目前未有已商業化的載藥自膨顱內支架，我們的產品臨床進展順利。

我們的載藥自膨顱內支架最終未必能成功開發及上市。

自膨式動脈瘤瘤內栓塞器

我們的自膨式動脈瘤瘤內栓塞器是一種針對分叉部寬頸動脈瘤的創新器械，其堪稱彈簧圈與血流導向裝置的優勢結合體，已成為當前國際公認操作最簡潔、術後最安全的瘤內治療選擇之一。

根據流行病學數據，分叉部動脈瘤約佔所有顱內動脈瘤的40%–60%。其病變位於多血管匯合處，更容易形成寬頸形態。該位置有高速血流持續衝擊瘤壁，血流衝擊力分佈不均且血流導向複雜，增加動脈瘤破裂可能性。該部位的治療被廣泛公認為神經介入領域最具挑戰性的病變之一。無論當前外科夾閉或是傳統介入治療，安全性及有效性均存在挑戰。

該器械由鎳鈦合金編織成網狀球體，植入動脈瘤後自動膨脹，通過局部填塞與血流擾動誘導血栓形成、促進瘤頸內皮化；無需支架輔助即微創高效，不影響載瘤動脈及周圍分支血管，術後亦無需長期服用抗血小板藥物，使手術更安全、時間顯著縮短、術後管理更為簡便，有效減輕患者身心與經濟負擔。

該產品在國內尚屬藍海市場，國外已成熟覆蓋約10%–30%的動脈瘤介入治療，並於2025年12月獲國家藥監局批准進入創新醫療器械特別審查程序（創新通道）。

我們的自膨式動脈瘤瘤內栓塞器最終未必能成功開發及上市。

我們的外周血管介入產品

我們擁有全面的外周血管介入產品組合，涵蓋支架、球囊、導管和濾器等。目前我們已經成為在外周動脈和靜脈領域，產品組合最全面、最具有競爭力的國產血管介入器械平台公司之一。截至本公告日期，我們在中國有37款外周血管介入產品獲國家藥監局批准。我們預期於2028年底前將有額外9款外周血管介入產品獲國家藥監局批准。

已經上市產品

藥物洗脫PTA球囊擴張導管

— *UltraFree*藥物洗脫PTA球囊擴張導管(*UltraFree DCB*)

*UltraFree DCB*適用於股動脈和腘動脈（膝下內側動脈除外）狹窄或閉塞疾病。

— *UberVana* (*DCB*二代)

我們通過增加靈活性以獲得更好的通過、導航和擴張性能，持續完善*DCB*的性能。*UberVana*在我們的藥物塗層平台上開發及生產。利用我們獨特的塗層工序及技術，我們進一步優化球囊表面紫杉醇藥物晶體的吸附及相關理化性質，使純紫杉醇藥物微量儲存更高效、更準確地輸送至靶病變部位。該技術有望進一步提高*DCB*治療的中長期療效。

— *UltraFree BTK*膝下藥物塗層球囊

該產品是國內首款膝下專用錐形*DCB*，採用錐形與等徑雙形態設計，精準適配膝下動脈解剖結構，降低血管損傷風險。產品搭載無載體紫杉醇塗層，藥物遞送高效、緩釋持久，支持雙導絲平台，最長球囊300mm，實現全規格覆蓋。經前瞻性多中心RCT研究驗證，產品術後6個月靶病變一期通暢率優異，30天主要不良事件發生率為0%，安全性與有效性突出。

Swan靜脈腔內射頻閉合導管

該產品創新性地設計成更小外徑的6F的消融導管，治療過程中可以一鍵釋放，操作簡單，5秒內導管溫度迅速升至可控的120攝氏度，20秒就可以完成一個消融治療的週期，可實現高效且有效的血管閉合。

Octoplus腔靜脈濾器

該產品擁有創新的結構設計，具有出色的腔靜脈即刻貼壁性能和卓越的自主平衡能力，濾器釋放更精準、長期攔截血栓更高效。同時Octoplus可回收腔靜脈濾器能夠降低患者肺栓塞(PE)風險，給予溶栓治療更長的窗口期，提高深靜脈血栓(DVT)的治癒率。

Penguin靜至髂靜脈支架系統

Penguin靜至髂靜脈支架系統採用斜口、錐形漸變與一體成型三大設計，兼顧卓越貼壁性與漸變慢性擴張力。近端斜口避免干擾對側血流並降低血栓風險，錐形漸變貼合髂靜脈至股靜脈的自然變徑；激光雕刻一體成型定位精準、避免短縮移位，近心端閉環強支撐、遠心端開環優順應，配合防位移鎖扣與人體工程學手柄，可實現回收與重複定位。

Unicorn血管縫合器

血管縫合器適用於接受診斷或者介入導管插入術的患者，在術後縫合股總動脈穿刺部位，特別血管成形術、主動脈腔內治療術和經導管主動脈瓣置入術等術後，可有效簡化和加速血管閉合過程，減少手術時間，同時提高手術的安全性和成功率，降低術後併發症的風險。其內部預裝聚丙烯縫線並預先形成「漁夫結」，穿針與打結一次完成；高強度不銹鋼穿刺針提升穿透成功率，親水塗層鞘管降低推送阻力，配合人體工程學手柄便於單手操作。產品縫合範圍擴大至5F-22F、兼容8F以上大口徑。

根據弗若斯特沙利文數據，中國血管閉合手術數量由2015年的10.75萬台增至2019年的27.43萬台，預計2030年進一步增至378.21萬台。我們的產品作為首款國產自主研發血管縫合器，打破進口品牌壟斷。

***Eagle*血栓抽吸系統**

該系統用於抽吸外周血管內的血栓，其包含Eagle外周血栓抽吸導管(包含分離器)、EagleEye血栓抽吸延長管及EagleNest血栓抽吸負壓吸引泵三款產品。

血栓抽吸導管抗折易推送，使抽吸更高效，分離器採用流線型設計，可有效移除堵管血栓。此外，血栓抽吸延長管採用國內首個為外周血栓清除設計的智能算法控制單元，通過實時監測抽吸導管，控制血量。血栓抽吸負壓吸引泵則小巧便捷，一鍵開關。整套系統能夠帶來更安全更高效的抽吸體驗。

***Mammoth*大腔外周血栓抽吸導管**

我們的大腔外周血栓抽吸導管主要用於治療深靜脈血栓，針對大負荷深靜脈血栓設計，是國內唯一的大口徑抽吸導管(12F-18F)，導管遠端獨家的喇叭口設計，抽吸流量提高3.5倍以上，抽吸效率高。抽吸導管及鞘管通體採用繞簧工藝，抗折抗壓，從容應對迂曲血管。並且在吸取大量血栓時防止套管堵塞，有助於快速清除血栓。

此外，其採用手柄而非抽吸泵提供負壓源進行抽吸，術者不僅可以根據觸感反饋，更好地控制抽吸力度，而且容量限制開關可控制每次吸取量，能最大限度地減少患者失血，可以單手操作，提高了手術操作的便利性和安全性。

根據弗若斯特沙利文數據，2019年中國深靜脈血栓發病數約150萬例，預計到2030年將增至330萬例。其中發生在下肢近端深靜脈系統血栓的比例接近50%，近端型位置關鍵、血管管徑大、血栓負荷高，短期風險高，更容易導致嚴重後遺症，這也一直是臨床關注的重點。

金剛外周高壓球囊擴張導管

金剛外周高壓球囊擴張導管適用於外周血管經皮腔內血管成形術、動靜脈內瘻狹窄治療以及外周支架／覆膜支架後擴張。

產品具備超高爆破壓(RBP 40 atm，實際爆破壓>60 atm)與超低順應性(名義壓至爆破壓直徑變化<1%)，能夠高效應對纖維化、鈣化等硬性狹窄，精準擴張病變、提升手術成功率，同時降低血管損傷與再狹窄風險。其三層層復合編織結構使外徑更小、通過性更優，可適配迂曲複雜血管；加硬推送導管與一體尖端設計則帶來順暢的推送與強穿越性，降低手術難度與併發症風險。

Transformer外周刻痕導管

隨著中國人群老齡化的加劇，外周動脈疾病和血透通路病變患者持續增多，臨床鈣化、纖維化頑固性狹窄治療痛點愈發凸顯。傳統球囊擴張術後嚴重血管夾層發生率高達37%，遠期通暢率低；而傳統刻痕球囊普遍存在通過性差、刻痕不均等問題。

我們的Transformer外周刻痕導管打破傳統刻痕技術瓶頸，以獨創的拓撲幾何翻轉機制為核心，實現壓力單元「翻轉 — 復位」工作模式，具備低壓均勻擴張、推送安全可靠、廣泛兼容適配三大優勢。可廣泛應用於外周動脈血運重建、血透通路狹窄維護兩大核心場景，為臨床帶來更優治療方案。

該產品支持360°均勻低壓擴張，聚焦應力優異，可高效裂解鈣化斑塊、降低殘餘狹窄。卸壓後壓力聚焦組單元逆向復位，進一步回抱約束球囊，形態緊密使回撤更安全可靠，顯著降低了血管損傷和併發症風險。同時拓撲幾何結構賦予耐翻轉疲勞性，可多次「翻轉-復位」循環，一根刻痕導管可適配多系列導絲和球囊，術中可更換球囊、多次使用，突破傳統產品單次使用局限，顯著降低長期耗材成本，兼具臨床價值與經濟價值。

雷鰩外周血管內衝擊波系統

下肢動脈硬化閉塞症患者超4,000萬，中重度鈣化病變佔比超50%，雷鰩是專為下肢動脈中重度鈣化病變設計的血管內碎石產品。脈衝衝擊波能量可選擇性震碎血管壁鈣化斑塊，最大程度保留正常血管組織，為外周介入手術提供安全、高效、可預判的血管預處理方案。其脈衝衝擊波能量可選擇性震碎血管壁鈣化斑塊，最大程度保留正常血管組織。產品以4 atm低壓操作更為安全，大幅減少夾層與穿孔風險，且適配各類鈣化病變，全段外周血管均可適用。系統穩定易操作，單根導管支持300次脈衝，技術成功率高。

未來重點產品

OCT引導斑塊旋切及CTO(慢性完全閉塞)系列

於2024年3月，我們與Avinger Inc.訂立一系列許可及投資協議。Avinger Inc.為一家美國創新醫療器械公司，並為獨立於本公司的第三方。Avinger Inc.向我們許可一系列顛覆性旗艦產品為(i) Pantheris (已獲批在美國用於治療外周血管動脈粥樣硬化疾病及ISR)；(ii) Tigereye ST系列(已獲批在美國用於外周血管慢性完全閉塞開通；及(iii) LightBox 3 (OCT成像控制台)。

同時，隨著人工智能技術的快速發展，我們正在通過智能實時成像分析增強我們的斑塊旋切產品。AI增強功能將可自動識別血管壁結構及斑塊，同時劃定病變邊界並量化狹窄程度。通過標準化分析及減少OCT學習曲線，我們提高了治療的精準度。對於複雜病變，通過OCT成像與患者病史相結合，該產品將能推薦量身定製的治療方案及指引，從而提高療效並最大限度地降低穿孔或夾層等風險。此外，我們的人工智能輔助決策系統亦能實時監控血管破裂或出血等術中風險，提供早期預警和即時手術支持。

OCT引導外周血管斑塊定向旋切導引導管系列

根據弗若斯特沙利文報告，2019年中國PAD患者已達4,950萬例，預計到2030年將達到6,230萬例。其中下肢動脈疾病佔所有PAD病例的80%。臨床認為，血管減容裝置的應用可以清理管腔內增生內膜及斑塊，使管腔彈性得到恢復，為介入治療提供良好的血管基礎，從而獲得長期療效。

Pantheris是全球首款、也是唯一具備實時OCT成像功能的定向動脈粥樣硬化切除器械，已通過IDE臨床研究驗證良好的血管減容效果與安全性。其利用OCT光波提供三維視覺引導，術者可見實時血管內圖像，精準控制切割方向、徹底清除斑塊，同時保留PAD患者自然血管結構、降低重大不良事件風險；獲美國FDA批准用於支架內再狹窄(ISR)斑塊切除，與DCB聯用可優化即刻開通並降低再狹窄風險。該產品於2024年9月進入國家藥監局創新醫療器械特別審查程序(創新通道)。

我們的Pantheris OCT引導外周血管斑塊定向旋切導引導管系列最終未必能成功開發及上市。

OCT引導外周血管慢性完全閉塞開通導引導管系列

Tigereye ST是全球首款也是唯一一款具備實時成像功能的外周血管慢性完全閉塞開通(CTO)的治療器械。具有高清、實時的血管內成像和新型遠端尖端設計，能夠穿越更長、更複雜的病變，並且設備功能使圖像解讀更加容易，能夠提供增強的成像質量、更高的旋轉速度和精確的用戶控制。術者在OCT圖像的引導下，能夠輕易分辨器械在血管內的位置，顯著提升在血管真腔內開通病變的可能性，為後續治療器械的選擇保留多種可能性。增強了CTO手術的可預測性和安全性，為血管疾病的治療帶來了革命性的變化。該產品於2024年11月獲得國家藥監局批准進入創新醫療器械特別審查程序(創新通道)。

我們的Tigereye ST引導外周血管慢性完全閉塞開通導引導管系列最終未必能成功開發及上市。

LightBox 3 OCT成像控制台

我們的LightBox 3 OCT成像控制台和Pantheris和Tigereye ST系列聯合使用，提供了機載圖像引導系統，利用光學相干斷層掃描(OCT)發射光波，進入血管壁，接受回波能量形成重建圖像，成像速度快，分辨率高，使醫生有史以來第一次能夠在動脈斑塊切除術或者CTO開通手術中，能夠看到動脈內部，實時成像可更好地輔助術者完成精準的旋切手術。

在手術過程中，高分辨率的血管內OCT圖像會實時顯示在的LightBox控制台，以指導治療。而醫生在使用市面上其他設備治療複雜的動脈疾病時，必須完全依靠X光圖像和觸覺反饋來指導他們的干預。醫生可以更準確地引導他們的設備和治療PAD病變，以提供安全和有效的結果，在手術過程中採納OCT成像技術的同時，醫生與患者亦能從減少螢光透視的使用中獲益，從而保護自己。

我們的LightBox 3 OCT成像控制台最終未必能成功開發及上市。

棘龍外周點狀支架系統

隨著中國人群老齡化的加劇，下肢動脈疾病患病率逐年上升，約有4,000萬患者。棘龍外周點狀支架系統是一種創新的外周血管支架，適用於股腘動脈經皮球囊擴張成型後的夾層。作為外周介入的核心產品，血管內支架的植入可提供良好的血管重塑效果，但無法避免遠期支架內再狹窄或閉塞，臨床上長段支架植入的弊端已被廣泛關注。為了解決這一臨床痛點，點狀支架應運而生，有望能夠更好地解決傳統支架植入後隨著時間推移逐漸出現的支架斷裂及再狹窄問題。

其「點狀」植入理念摒棄了覆蓋病變全程的傳統做法，僅在血管關鍵位點植入一枚或多枚短小支架，即可解決夾層、殘餘狹窄與彈性回縮問題，獲得與傳統長支架相當甚至更好的長期通暢效果。多枚點狀支架預裝於外徑超細的輸送系統，短支架採用雙層開環、一端防前跳卡扣並設中心多顯影標記。經優化的徑向支撐力設計對血管刺激更小、降低內膜增生，實現單點精準治療並避免覆蓋健康組織。目前在中國市場還未有商業化產品。該產品於2026年4月進入國家藥監局創新醫療器械特別審查程序。

我們的棘龍外周點狀支架系統最終未必能成功開發及上市。

Orca外周球擴覆膜支架系統

Orca外周球擴覆膜支架系統，適用於髂總和髂外動脈狹窄和／或閉塞性病變的治療。流行病學數據顯示，下肢動脈疾病患者約有4,000萬，其中約1/3的患者病變累及主髂動脈。目前在中國市場上僅有兩款進口產品商業化。

Orca外周球擴覆膜支架系統採用獨家高剛性支架材料，具備更強的徑向支撐力，有效應對嚴重鈣化、強彈性回縮等複雜病變，大幅降低支架坍塌風險；同時採用「TPU彈性套管+枕狀球囊」雙結構設計，可在輸送過程中協同增強防脫載能力，從根本上解決器械輸送過程中支架脫載難題。與此同時，該產品擁有最長108mm的覆膜支架設計，可實現對瀰漫性病變的單支架全覆蓋，避免多支架重疊帶來的血栓、再狹窄等風險，提升治療安全性與遠期療效。

通過在材料、結構、長度設計等三方面的創新，重新定義外周球擴覆膜支架的技術標準。該產品於2026年2月獲得國家藥監局批准進入創新醫療器械特別審查程序(創新通道)。

我們的Orca外周球擴覆膜支架系統最終未必能成功開發及上市。

Otter靜漩血栓清除導管

該產品適用於經皮腔內清除急性下肢深靜脈血栓。其是全球首創集合「溶栓+機械碎栓+吸栓」三大功能於一體的輕量化一次性介入器械。在實現高水平血栓清除效率的同時，顯著降低術中患者失血量。採用無大型主機的輕量化系統設計，有望推動外周血栓介入治療在基層醫療機構的普及。

該產品創新性地將順應性球囊、碎栓網籃與抽吸導管結合於一體，通過球囊臨時封堵血管以增強溶栓藥物效能，結合網籃的瀰散溶栓藥物和機械碎栓功能，最終通過抽吸導管實現精準抽吸血栓。同時，該產品搭載主動式智能安全保護機制，可識別潛在危險情況並自動切斷電源，從源頭保證患者安全，降低術中併發症風險。產品採用特殊碎栓網籃和旋轉管設計，可抑制動力波動，有效保護靜脈瓣膜及血管壁。

依據相關臨床指南數據，急性深靜脈血栓在全部深靜脈血栓病例中的佔比已超50%；若進一步納入亞急性深靜脈血栓病例，其合計佔比可突破70%。在此階段及時干預可顯著降低肺栓塞風險及血栓後綜合症的發生率。該產品於2026年2月獲得國家藥監局批准進入創新醫療器械特別審查程序(創新通道)。

我們的Otter靜脈血栓清除導管最終未必能成功開發及上市。

外周可吸收彈簧圈

該產品是一款用於外周動脈瘤、動靜脈畸形及動靜脈瘻介入栓塞治療的創新型微創器械。產品創新性地採用可吸收高分子復合顯影構型設計。以極細合金絲作為結構骨架，保障術中影像可視性與彈簧圈塑形穩定性；外層附載可降解高分子材料，該材料接觸血液後具有促凝血活性，可加速局部血栓形成與封堵，在完成栓塞使命後逐步降解為水和二氧化碳。

相較於傳統全金屬彈簧圈，本產品的核心差異化的創新優勢體現在：大幅減少永久性金屬異物殘留，有效降低影像隨訪中的金屬偽影干擾，提升術後評估準確性；促凝血功能化設計，可降解高分子塗層兼具促凝血生物活性，提升即刻栓塞效率；高分子材料在完成促血栓使命後自行降解吸收，避免異物長期存留對血管壁的持續刺激。產品配套可控解脫系統，可全面適配現有常規外周栓塞手術方案。當前外周可吸收彈簧圈領域尚無成熟產品上市，本產品有望率先填補該賽道空白。

我們的外周可吸收彈簧圈最終未必能成功開發及上市。

II. 財務回顧

概覽

以下討論乃以載於本公告其他章節的財務資料及附註為依據，並應與該等財務資料及其附註一併閱讀。

收入

於報告期內，我們實現收入人民幣632.0百萬元，較2025年上半年的收入人民幣482.0百萬元增加31.1%。我們介入產品收入的57.9%來自神經血管介入產品業務，39.1%來自外周血管介入產品業務。我們收入的顯著增長主要歸因於神經血管和外周血管介入器械分部的銷售額高速增長。

於2026年上半年，神經血管介入產品的銷售收入較2025年上半年增加20.2%，主要是由於(i)相對較新的獲批准產品在全國的推廣和快速滲透，如飛龍顱內動脈瘤栓塞輔助支架於報告期間開始產生銷售收入；(ii)麒麟血流導向裝置、銀蛇顱內中間導管系列及神經血管導絲等主要成熟產品的收入穩定增長；及(iii)我們持續致力於在不同國際市場推出產品。

於2026年上半年，外周血管介入產品的銷售收入較2025年上半年增加40.0%，主要是由於(i)我們不斷努力擴大市場准入、提高醫院滲透率及擴大分銷網絡，使得成熟的UltraFree藥物洗脫PTA球囊擴張導管(UltraFree DCB)、Phoenix外周可解脫帶纖維毛彈簧圈栓塞系統及Swan靜脈腔內射頻閉合導管的銷售收入快速增長；(ii)我們相對較新的產品組合在全國範圍內商業化上市，包括Eagle血栓抽吸系統及ZENFLOW Pufferfish外周棘突球囊擴張導管；及(iii)收購及整合optimed以及持續致力於在不同國際市場推出產品。

下表載列我們按業務線及產品類別劃分的收入明細：

於某一時間點	截至2026年6月30日 止六個月 (未經審核)		截至2025年6月30日 止六個月 (未經審核)		同比變動 %
	人民幣	佔總額的	人民幣	佔總額的	
	千元	百分比	千元	百分比	
商品銷售收入	631,842	100.0%	480,872	99.8%	31.4%
其他	194	0.0%	1,097	0.2%	-82.3%
合計	<u>632,036</u>	<u>100.0%</u>	<u>481,969</u>	<u>100.0%</u>	<u>31.1%</u>

商品銷售收入	截至2026年6月30日 止六個月 (未經審核)		截至2025年6月30日 止六個月 (未經審核)		同比變動 %
	人民幣	佔總額的	人民幣	佔總額的	
	千元	百分比	千元	百分比	
神經血管介入器械	365,960	57.9%	304,463	63.3%	20.2%
外周血管介入器械	246,920	39.1%	176,409	36.7%	40.0%
其他	18,962	3.0%	—	—	—
合計	<u>631,842</u>	<u>100.0%</u>	<u>480,872</u>	<u>100.0%</u>	<u>31.4%</u>

銷售成本

我們的銷售成本主要包括所用原材料及耗材、僱員福利開支、使用權資產折舊、物業、廠房及設備折舊、公用事業開支及辦公開支。

本集團截至2026年6月30日止六個月的銷售成本為人民幣168.1百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣138.9百萬元增加21.1%。該增加乃主要歸因於(i)於報告期內，用於我們產品銷售的原材料及耗材增加，與自2025年6月30日起上市產品商業化之滲透率增加相符；及(ii)僱員福利開支因生產及營運擴張使僱員人數增加而有所增加。

毛利及毛利率

由於上述因素，本集團毛利由截至2025年6月30日止六個月的人民幣343.1百萬元增加35.2%至截至2026年6月30日止六個月的人民幣463.9百萬元。本集團毛利

率由截至2025年6月30日止六個月的71.2%上升至截至2026年6月30日止六個月的73.4%，乃由於持續改善製造流程、優化供應鏈，以及戰略性地轉向高毛利、創新產品所致。

研發開支

本集團於截至2026年6月30日止六個月的研發開支為人民幣106.4百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣121.6百萬元減少12.5%。該減少乃主要歸因於測試、臨床試驗及研發專業服務費用由截至2025年6月30日止六個月的人民幣53.9百萬元減少至截至2026年6月30日止六個月的人民幣34.5百萬元。

下表載列研發開支的明細：

	截至2026年 6月30日 止六個月 (未經審核) 人民幣千元	截至2025年 6月30日 止六個月 (未經審核) 人民幣千元
研發開支		
測試、臨床試驗及研發專業服務費用	34,503	53,937
僱員福利開支	43,811	44,827
所用原材料及耗材	19,831	15,806
其他	8,226	7,026
合計	<u>106,371</u>	<u>121,596</u>

銷售及分銷開支

本集團於報告期內的銷售及分銷開支為人民幣115.1百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣85.3百萬元增加34.9%。該增加主要歸因於銷售規模的擴大及推出產品的數量增加，導致銷售及營銷開支增加所致。銷售及分銷開支佔整體收入的百分比由截至2025年6月30日止六個月的17.7%上升至報告期內的18.2%。該增加主要歸因於收購及整合optimed以及在不同國際市場的銷售及營銷開支增加所致。

行政開支

本集團於截至2026年6月30日止六個月的行政開支為人民幣64.5百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣55.9百萬元增加15.5%。行政開支佔整體收入的百分比由截至2025年6月30日止六個月的11.6%略微下降至截至2026年6月30日止六個月的10.2%，主要歸因於雖然投資、收購及整合相關活動產生額外成本，但是內部營運效率仍有所提升。

其他開支

本集團於報告期內的其他開支為人民幣0.6百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣0.6百萬元保持相對穩定。

其他收入

本集團於截至2026年6月30日止六個月的其他收入為人民幣12.8百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣20.9百萬元減少39.0%，主要歸因於報告期內政府補助減少。

其他虧損淨額

本集團於報告期內錄得其他虧損淨額人民幣0.7百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的其他虧損淨額人民幣6.2百萬元有所減少。有關變動主要是由於報告期內以公允價值計量且其變動計入當期損益的金融資產的公允價值收益淨額增加。

財務收入淨額

本集團於截至2026年6月30日止六個月的財務收入淨額為人民幣16.6百萬元，較截至2025年6月30日止六個月的人民幣27.1百萬元有所減少，主要是由於報告期內的銀行利息收入減少所致。

所得稅開支

本集團於截至2026年6月30日止六個月的所得稅開支為人民幣24.9百萬元，而於截至2025年6月30日止六個月則為零，主要歸因於持續的盈利能力，以及某附屬公司已使用所有累計稅項虧損並開始繳納企業所得稅。

非《國際財務報告準則》計量指標

為補充根據《國際財務報告準則》呈列的綜合全面收益表，我們亦使用經調整溢利淨額作為非《國際財務報告準則》計量指標，《國際財務報告準則》對其並無規定或並非根據《國際財務報告準則》呈列。我們認為，非《國際財務報告準則》計量指標的呈列(連同相應《國際財務報告準則》計量指標一併呈列時)撇除管理層認為並不代表我們經營表現的項目的潛在影響，便於比較我們各期間的經營表現。有關非《國際財務報告準則》計量指標使投資者能夠考慮我們管理層評估表現時使用的度量指標。

日後，我們可能會在審查財務業績時不時排除其他項目。使用非《國際財務報告準則》計量指標作為分析工具有局限性，閣下不應視其為獨立於或可代替

或優於我們根據《國際財務報告準則》報告的經營業績或財務狀況分析。此外，非《國際財務報告準則》財務計量指標的定義可能與其他公司使用的類似術語不同，因此未必能與其他公司呈列的類似計量指標相比較。

下表載列於所示期間與溢利的對賬：

	截至2026年 6月30日 止六個月 (人民幣千元) (未經審核)	截至2025年 6月30日 止六個月 (人民幣千元) (未經審核)
期內溢利	179,110	121,199
加：以股份支付為基礎的薪酬 ⁽¹⁾	9,702	10,171
期內非《國際財務報告準則》經調整 溢利淨額	188,812	131,370

附註：

- (1) 以股份支付為基礎的薪酬乃通過僱員激勵計劃、H股計劃及2025年股份激勵計劃向本集團合資格僱員授出股份產生的非營運開支，該金額可能與我們業務營運的相關表現並無直接關係。

資本管理

本集團資本管理的主要目的是保持本集團的穩定和增長，保障其正常營運並促進股東價值最大化。本集團定期檢查及管理其資本結構，並依據經濟狀況的變動適時作出調整。

流動資金及財務資源

可動用的財務資源總額，包括現金及現金等價物、定期存款及按公允價值計量的金融資產由截至2025年12月31日的人民幣2,600.2百萬元減少至截至2026年6月30日的人民幣2,388.9百萬元。於報告期內，本公司的營運產生合共人民幣194.1百萬元。本集團截至2026年6月30日的現金及現金等價物為人民幣579.7百萬元，與截至2025年12月31日的人民幣579.6百萬元相比維持穩定。現金及現金等價物以人民幣、美元、港元及歐元計值。截至2026年6月30日，定期存款為人民幣1,516.2百萬元，而截至2025年12月31日為人民幣1,854.7百萬元。截至2026年6月30日，按公允價值計量的金融資產為人民幣293.0百萬元，而截至2025年12月31日為人民幣166.0百萬元。管理層確信，本集團財務資源足以滿足我們日常運營。

我們仰賴股東的資本出資作為流動資金的主要來源。我們亦自現有商業化產品的銷售收入中產生現金。隨著業務發展及擴張，我們預期通過商業化產品銷售收入增加及推出新產品，從而產生更多經營活動所得現金淨額，此乃由於商業化產品廣為市場接受及我們持續進行營銷及擴張、改善成本控制及營運效率，以及透過收緊信貸政策加快貿易應收款項週轉。

借款及資產負債比率

截至2026年6月30日，本集團的借款為人民幣111.4百萬元，較截至2025年12月31日的人民幣60.0百萬元增加85.6%。該增加主要歸因於收購optimed，導致借款增加。

截至2026年6月30日，本集團訂立總金額為人民幣111.4百萬元的貸款協議，並提取所有款項，年利率介乎2.11%至5.73%。本集團的若干自主開發專利已作為貸款協議的抵押品。

本集團的資產負債比率(根據借款及租賃負債之總額除以權益總額計算)由截至2025年12月31日的1.97%增加為截至2026年6月30日的4.77%。

流動資產淨值

於2026年6月30日，本集團的流動資產淨值為人民幣1,438.1百萬元，較截至2025年12月31日的流動資產淨值人民幣1,621.0百萬元減少11.3%，主要是由於收購optimed所致。

外匯風險

我們有交易性貨幣風險。我們的若干銀行結餘、其他應收款項、其他金融資產、其他應付款項及其他金融負債乃以外幣計值，從而承受外幣風險。我們的管理層監察外匯風險並將於日後有需要時考慮採取適當對沖措施。

股份質押

於2026年6月30日，我們的單一最大股東集團並無任何股份質押。

重大投資、重大收購及出售

於2026年6月30日，我們並無持有任何重大投資、重大收購及出售。於報告期內，我們並無有關附屬公司、聯營公司及合資企業的重大收購或出售。

資本開支

截至2026年6月30日止六個月，本集團的資本開支總額約為人民幣33.0百萬元，主要用於購買物業、廠房及設備以及無形資產。

資產抵押

截至2026年6月30日，本集團概無資產抵押。

或有負債

截至2026年6月30日，我們並無任何重大或有負債。

僱員及薪酬政策

於2026年6月30日，我們共有1,214名僱員（2025年6月30日：875名）。

根據適用勞動法，我們與僱員簽訂個人僱傭合約，涵蓋工資、獎金、僱員福利、工作場所安全、保密義務、不競爭及終止理由等事項。僱傭合約的期限一般為三年。

為了在勞動力市場保持競爭力，我們為僱員提供各種激勵及福利。我們為管理人員及其他僱員投資持續教育及培訓計劃，包括內部與外部培訓，以提升其技能及知識。我們亦為員工尤其是關鍵僱員提供有競爭力的薪酬、項目及股票激勵計劃。

未來投資計劃及預期資金

本集團將繼續拓展中國及全球市場，以挖掘其內部潛力及促進股東利益最大化。本集團將透過自身發展及併購等方式持續發展。我們將採用多元的融資渠道支持資本開支，包括但不限於內部資金及銀行貸款。於2026年6月30日，本集團就物業、廠房及設備以及風險基金投資方面的資本承擔分別為人民幣1.4百萬元及人民幣249.1百萬元。除上文所披露者外，於2026年6月30日，本集團並無就重大投資或資本資產的未來承擔。

III. 前景

我們計劃實施以下戰略以實現我們的使命及願景：

1. 繼續加速拓展國際市場

我們的全球佈局已發展成為一個廣泛且高度整合的平台：目前共有94款產品服務於70個海外市場，並透過深耕的在地合作夥伴關係，將業務版圖拓展至歐洲、亞洲及南美超過135個國家，為持續拓展市場奠定堅實的基礎。我們在鞏固歐洲核心市場領導地位的同時，也果斷地將業務擴展至特定的新興經濟體。在海外市場，我們在商業化及註冊方面取得大幅進展，並將繼續努力。我們正在擴大國際團隊，以加強在中國境外的銷售，並致力於各個地區的註冊工作，包括南美及泛亞地區。我們正在超過47個國家／地區註冊超過62款產品。憑藉我們全面的產品組合及高品質的臨床研究，我們致力於在歐洲及其他國際市場建立強大的在地影響力及品牌知名度。

近期，在完成收購optimed後，我們正在實施系統性整合，聚焦於充分利用全面的銷售與分銷網絡，並協調全球供應鏈及中國與德國的生產基地。這項多階段整合將確保建立一個具韌性的國際平台，保留當地專業知識，同時推動整體增長。此項戰略擴張旨在全面強化我們在國際市場的核心競爭地位，將國內領導地位轉化為堅實的全球平台，以創造長期價值。

2. 根據臨床需求，不斷擴大我們的產品，加快創新步伐

我們已成功推出數款具備獨特功能的創新產品，以更好地滿足尚未滿足的臨床需求，包括蛟龍取栓支架(CRD)、Penguin靜至髂靜脈支架系統、麒麟血流導向裝置(一代和二代)、飛龍顱內動脈瘤栓塞輔助支架、Mammoth大腔外周血栓抽吸導管、Transformer外周刻痕導管以及雷鯨外周血管內衝擊波系統。憑藉我們強大的內部研發引擎，我們持續致力於不斷創新。未來數年，我們預計將推出多款高度差異化且創新的產品，如Orca外周球擴張覆膜支架系統、Otter靜漩血栓清除導管、自膨式動脈瘤內栓塞器、OCT引導外周血管斑塊定向旋切導引導管系列，以及棘龍外周點狀支架系統。其中多項產品已獲國家藥監局「創新醫療器械」認證，鎖定國內外競爭者稀少的高速增長領域，使我們能夠在中國及國際市場均具備顯著的競爭優勢。

3. 利用強大的商業化能力，繼續擴大我們的市場份額

我們的優質產品獲得領先醫生及醫院的穩定採納，使我們得以建立極具競爭力的商業化基礎架構。我們對在神經血管和外周血管介入器械行業進一步擴大市場份額的能力充滿信心。憑藉每年成功推出多款產品並在中國各地實現強勁銷售業績的記錄，我們已具備完善條件，能夠充分利用廣泛的銷售網絡，將未來創新產品有效推向市場。

4. 繼續提高我們的運營效率及盈利能力

不斷變化的行業動態，包括帶量採購的實行及診斷關聯群支付標準，為醫療器械公司帶來新的挑戰。為了應對該等挑戰，我們將繼續憑藉自主研發技術平台、製造專業知識及專有技術，以及高效的銷售和營銷網絡，加快商業化進程。我們將善用全球供應鏈及在地支援資源，與optimed建立戰略合作夥伴關係，以實現互利共贏。我們將整合國內外資源，實現採購、生產及物流的端到端協調，透過資源互補促進雙贏合作，達致全鏈降本增效。此外，我們正積極與上游供應商合作推動技術創新及流程優化，確保建立更具韌性及成本效益的供應鏈，以支持我們的長期盈利能力。

購買、出售或贖回本公司上市證券

根據股東於2025年5月30日召開及舉行的本公司股東週年大會上通過的普通決議案，董事獲授一般授權，以行使權力購回最多31,958,111股H股，佔於2025年5月30日已發行H股總數的10%（「購回授權I」）。於報告期內，根據購回授權I，本公司於聯交所購回合共2,300,500股H股（「所購回股份I」），總代價為53,250,810港元，不包括佣金及其他開支。

根據股東於2026年5月13日召開及舉行的本公司股東週年大會上通過的普通決議案，董事獲授一般授權，以行使權力購回最多32,715,311股H股，佔於2026年5月13日已發行H股總數的10%（「購回授權II」）。於報告期內，根據購回授權II，本公司於聯交所購回合共3,214,000股H股（「所購回股份II」），總代價約為63,015,370港元，不包括佣金及其他開支。

報告期內所購回H股（「所購回股份」）的詳情如下：

購回月份	所購回 股份數目	每股代價		購回支付的 總代價 (約)港元	所購回股份的地位
		已支付 最高價 港元	已支付 最低價 港元		
2026年3月	704,000	24.52	21.26	16,384,010	作為庫存股份持有
2026年4月	1,245,500	24.34	22.18	28,994,230	作為庫存股份持有
2026年5月	1,740,500	23.00	19.95	36,852,475	作為庫存股份持有
2026年6月	<u>1,824,500</u>	20.38	17.27	<u>34,035,465</u>	作為庫存股份持有
合計	<u>5,514,500</u>			<u>116,266,180</u>	

董事會認為，股份購回彰顯本公司對其業務展望和前景的信心，最終將使本公司受益，並為股東創造價值。

於報告期末，本公司已發行股份為336,350,744股H股（包括作為庫存股份持有的12,360,631股H股）及7,781,257股內資股。本公司擬根據適用規則及法規使用該等庫存股份，包括但不限於轉售以換取現金、轉讓以滿足股份計劃項下的股份授出及註銷。

除上文所披露者外，於報告期內，本公司或其任何附屬公司概無購買、出售或贖回本公司任何上市證券(包括出售庫存股份)。

企業管治

本公司深明良好企業管治對提高本公司管理水平及維護股東整體利益的重要性。本公司已根據上市規則附錄C1所載《企業管治守則》的原則及守則條文採納企業管治慣例，作為其本身的企業管治慣例守則。董事會認為，於報告期內，本公司已應用良好企業管治原則並遵守《企業管治守則》第二部分所載之全部適用守則條文，惟下文所闡釋的偏離除外。

根據《企業管治守則》守則條文C.2.1，主席與行政總裁的職責應有區分且不應由同一人兼任。直至本公告日期，趙中博士擔任董事長兼首席執行官，可能與守則條文C.2.1不一致。儘管如此，董事會認為，此安排對本集團而言是適當且有利，因為可維持本公司營運的穩定性及效率，以及本公司政策及策略的延續性。展望未來，董事會將定期審閱此安排的成效並在其認為適當時考慮委任其他人士擔任首席執行官。

董事會將繼續檢討及監察本公司的企業管治慣例守則，以維持高水平的企業管治。

進行證券交易的標準守則

本公司已採納上市規則附錄C3所載的《標準守則》作為董事及本集團高級管理層(彼等因有關職位或受僱工作而可能知悉本集團或本公司證券的內幕消息)買賣本公司證券的行為守則。

全體董事於作出具體查詢後確認，彼等於報告期內已遵守《標準守則》。此外，本公司於報告期內並不知悉任何本集團高級管理層不遵守《標準守則》的情況。

報告期後事項

本公司並不知悉自2026年6月30日後及直至本公告日期對本集團的經營及財務業績產生重大影響而須作出披露的任何重大期後事項。

中期業績審閱

審計委員會由三名獨立非執行董事組成，分別為邱斌女士(審計委員會主席)、計劍博士及錢湘博士，其職權範圍符合《上市規則》。審計委員會與本公司的管理層及核數師已審閱本集團截至2026年6月30日止六個月的未經審核中期簡明綜合財務資料。

本公司的獨立核數師羅兵咸永道會計師事務所已根據國際審閱準則第2410號「由實體的獨立核數師執行中期財務資料審閱」審閱中期財務資料。

中期股息

董事會不建議分派報告期內的任何中期股息。

刊發中期業績及2026年中期報告

本公告刊載於聯交所網站(www.hkexnews.hk)及本公司網站(www.zyloxtb.com)。

2026年中期報告將適時於本公司網站及聯交所網站刊載。

釋義

「審計委員會」	指	董事會審計委員會
「聯繫人」	指	具有《上市規則》所賦予的涵義
「BGC」	指	球囊導引導管，一種導管遠端有順應性球囊的大腔導管，用於血管內導管的置入和導引
「董事會」	指	董事會
「CE」	指	Conformité Européenne (歐洲合格認證)
「CE標誌」	指	表明在歐洲經濟區內所售產品符合健康、安全及環保標準的認證標誌
「《企業管治守則》」	指	《上市規則》附錄C1所載的《企業管治守則》
「中國」	指	中華人民共和國，就本中期業績公告及僅供地區參考用途而言，不包括香港、澳門及台灣
「主要經營決策者」	指	主要經營決策者
「本公司」	指	歸創通橋醫療科技股份有限公司，一家於2012年11月6日在中國註冊成立的有限公司，並於2021年3月2日改制為在中國註冊成立的股份有限公司，前身為浙江歸創醫療器械有限公司，其H股於聯交所上市(股份代號：2190)
「CRD」	指	取栓支架，一種微創器械，可捕獲和消除堵塞血管的血栓以治療急性缺血性腦卒中等神經血管疾病
「CTO」	指	慢性完全閉塞

「DCB」	指	藥物塗層球囊，細胞毒性化療藥物塗層血管成形術球囊(通常是半順應性球囊)
「董事」	指	本公司董事或彼等任何一名
「內資股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，以人民幣認購或繳足，並為境內投資者持有的非上市股份且目前未於任何聯交所上市或買賣
「DRG」	指	疾病診斷相關分組，病例分組系統，對臨床診斷相似的病人進行分類，以更好地控制醫院成本並釐定支付方的報銷率
「DVT」	指	深靜脈血栓，由人體(通常在腿部)的一條或多條深靜脈形成血塊引起
「歐盟」	指	歐洲聯盟
「弗若斯特沙利文」	指	弗若斯特沙利文國際有限公司，為一家獨立的市場調查及諮詢公司
「弗若斯特沙利文報告」	指	本公司委託弗若斯特沙利文獨立編製的報告，其概要載於本公司刊發日期為2021年6月22日的招股章程「行業概覽」一節
「本集團」或「我們」	指	本公司及其不時的附屬公司
「H股」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的境外上市外資股，並於聯交所上市
「H股計劃」	指	本公司於2021年9月23日採納並於2026年5月13日修訂的2021年H股獎勵信託計劃

「港元」	指	港元及港仙，兩者均為香港法定貨幣
「香港」	指	中國香港特別行政區
「《國際財務報告準則》」	指	《國際財務報告準則》
「缺血性腦卒中」	指	一種由向大腦供血的動脈阻塞引起的中風
「ISR」	指	支架內再狹窄
「IVC」	指	下腔靜脈，一種將身體下部和中部的缺氧血液輸送至右心房的大靜脈
「上市」或「首次公開發售」	指	H股於2021年7月5日在聯交所主板上市
「《上市規則》」	指	《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》(經不時修訂)
「澳門」	指	中國澳門特別行政區
「主板」	指	聯交所主板
「《標準守則》」	指	《上市規則》附錄C3所載的《上市發行人董事進行證券交易的標準守則》
「國家藥監局」	指	國家藥品監督管理局及其前身國家食品藥品監督管理總局
「OCT」	指	光學相干斷層掃描
「optimed」	指	optimed medizinische Instrumente GmbH，為一家有限公司，亦為Optimed Holding GmbH的全資附屬公司

「Optimed Holding」	指	Optimed Holding GmbH，為一家根據德國法律成立的有限公司
「PE」	指	肺栓塞，肺部中的一條肺動脈閉塞。肺栓塞由血凝塊從腿部深靜脈或從身體其他部位的靜脈(屬稀有情況)遊至肺部導致
「首次公開發售前購股權計劃」	指	董事會於2021年1月18日批准採納的本公司首次公開發售前購股權計劃(經不時修訂)
「PTA」	指	經皮腔內血管成形術，一種經皮介入手術，使用末端帶氣囊的導管打開被阻塞的外周動脈，使血液循環暢通
「研發」	指	研究及開發
「報告期」	指	截至2026年6月30日止六個月
「人民幣」	指	中國的法定貨幣人民幣
「股份」	指	本公司股本中每股面值人民幣1.00元的普通股，包括內資股及H股
「股東」	指	股份持有人
「單一最大股東集團」	指	趙中博士、李崢博士、衛娜女士、珠海通橋投資中心(有限合夥)、杭州涪江投資合夥企業(有限合夥)、珠海歸創投資中心(有限合夥)、杭州歸橋企業管理合夥企業(有限合夥)及杭州語意慧企業管理合夥企業(有限合夥)
「聯交所」	指	香港聯合交易所有限公司

「附屬公司」	指	具有《上市規則》所賦予的涵義
「台灣」	指	中國台灣
「美元」	指	美國的法定貨幣美元
「美國」	指	美利堅合眾國、其領土、其屬地及所有受其管轄的地區
「帶量採購」	指	一項使地方政府能夠大量並以低成本採購醫療器械，從而降低患者醫療開支的計劃
「%」	指	百分比

本公告所載若干金額及百分比數字經過約整，或者四捨五入至小數點後一位或兩位。任何表格、圖表或其他處列出的總數及金額總和之間的任何差異均由約整造成。

承董事會命
歸創通橋醫療科技股份有限公司
董事長兼執行董事
趙中博士

香港，2026年8月20日

截至本公告日期，董事會成員包括執行董事趙中博士、謝陽先生及李崢博士；非執行董事王大松博士及李東方先生；以及獨立非執行董事計劍博士、邱媛女士及錢湘博士。